EXPRESS MAIL NO. EM035615438US

Diagnosis and therapy of human malign tumors based on E-cadherin mutations

Also published as: Publication number: EP0821060 Publication date: 1998-01-28 US6447776 (B1) JP10127283 (A) Inventor: HOEFLER HEINZ PROF DR (DE); BECKER KARL-FRIEDRICH DR (DE); KREMMER ELISABETH DR (DE); EP0821060 (A3) EP0821060 (B1) EULITZ MANFRED DR (DE); SCHUHMACHER CHRISTOPH DR (DE) ES2241018T (T3) Applicant: GSF FORSCHUNGSZENTRUM UMWELT (DE) more >> Classification: - international: A61K39/395; A61K47/48; A61K48/00; A61P35/00; C07K14/705; C07K16/28; C07K16/30; C12N5/10; Cited documents: C12N15/02; C12P21/08; C12Q1/68; G01N33/574; G01N33/577; A61K38/00; C12R1/91; A61K39/395; DE4110405 A61K47/48; A61K48/00; A61P35/00; C07K14/435; WO9411401 C07K16/18; C12N5/10; C12N15/02; C12P21/08; XP000979466 C12Q1/68; G01N33/574; G01N33/577; A61K38/00; XP002159873 (IPC1-7): C12N15/12; A01K67/027; A61K39/395; XP000979476 C07K1/06; C07K14/705; C07K16/30; C12N5/10; more >> C12N5/20; C12Q1/68; G01N33/574 - European: A61K47/48T4B28; C07K14/705; C07K16/28; G01N33/574C20 Application number: EP19970112623 19970723 Priority number(s): DE19961029938 19960724

Report a data error here

Abstract not available for EP0821060

Abstract of corresponding document: DE19629938

A novel monoclonal antibody recognises one or more of the following mutated (through deletion or point mutation) E-cadherin sequences: PGLRRQKRDW/IKSNKDKEGK (563del63);
QGADTPPVGV/ERETGWLKVT (706del9); LSQDPELPDK/NRNTGVISVV (1036del15);
SVVTTGLDRE/YKGQVPENEA (1103del129); DNPPIFNPTT/GLDFEAKQQY (1232del183); NNDGILKTAK/VSLTTSTATV (1414del69); TAVITVTDTNANPPIFNPTT (Asp370Ala); EVSLTTSTATDTVDVLDVNE (Val473Asp); EVSLTTSTATDTVDVLDVNE (Arg598Gln); AVSSNGNAVEE/ILITVTDQN (826del19). "/" shows the position of a deletion. Also claimed are: (1) a cell line producing the antibody of (1); (2) a therapeutic or diagnostic agent comprising at least one nucleic acid that hybridises under stringent conditions to at least a portion of a DNA sequence encoding one of the above mutated E-cadherin sequences, or the complementary strand or RNA transcript of such a DNA sequence, provided that the portion embraces the mutation, where the DNA sequence is selected from: CCT GGC CTC AGA AGA CAG AAG AGA GAC TGG/ATC AAA TCC AAC AAAGACAAAGAAGGCAAG (563del63); CAA GGA GCT GAC ACA CCC CCT GTT GGT GT/T GAA AGA GAA ACA GGA TGG CTG AAG GTG ACA (706del9); CTC AGC CAA GAT CCT GAG CTC CCT GAC AAA / AAC AGG AAC ACA GGA GTC ATC AGT GTG GTC (1036del15); AGT GTG GTC ACC ACT GGG CTG GAC CGA GAG / TAC AAG GGT CAG GTG CCT GAG AAC GAG GCT (1103del129); GAT AAT CCT CCG ATC TTC AAT CCC ACC ACG / GGC TTG GAT TTT GAG GCC AAG CAG CAG TAC (1232del183); AAC AAC GAT GGC ATT TTG AAA ACA GCA AAG / TCT CTC ACC ACC TCC ACA GCC ACC GTC (1414del69); ACA GCT GTG ATC ACA GTC ACT GAC ACC AAC GCT AAT CCT CCG ATC TTC AAT CCC ACC ACG (Asp370Ala); GAG GTC TCT CTC ACC ACC TCC ACA GCC ACC GAC ACC GTG GAT GTG CTG GAT GTG AAT GAA (Va1473AsP); GTG AAT GAC AAC GCC CCC ATA CCA GAA CCT CAA ACT ATA TTC TTC TGT GAG AGG AAT CCA (Arg598GIn); GCT GTG TCA TCC AAC GGG AAT GCA GTT GAG GA / G ATT TTG ATC ACG GTA ACC GAT CAG AAT (826del9); (3) DNA oligonucleotides encoding the amino acid sequences of (1); and (4) oligopeptides comprising the amino acid sequences of mutated E-cadherin

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide



Europäisches Patentamt

European Patent Office

Office européen des brevets



(11) EP 0 821 060 A2

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(43) Veröffentlichungstag: 28.01.1998 Patentblatt 1998/05

(21) Anmeldenummer: 97112623.0

(22) Anmeldetag: 23.07.1997

(51) Int. Cl.⁶: **C12N 15/12**, C07K 14/705, C07K 1/06, C07K 16/30, C12Q 1/68, C12N 5/10, C12N 5/20, G01N 33/574, A61K 39/395, A01K 67/027

(84) Benannte Vertragsstaaten:
AT BE CH DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU MC
NL PT SE

(30) Priorität: 24.07.1996 DE 19629938

(71) Anmelder:
GSF-Forschungszentrum für Umwelt und
Gesundheit, GmbH
85764 Oberschleissheim (DE)

(72) Erfinder:

 Höfler, Heinz, Prof. Dr. 81675 München (DE) Becker, Karl-Friedrich, Dr.
 85748 Garching b. München (DE)

 Kremmer, Elisabeth, Dr. 85354 Freising (DE)

 Eulitz, Manfred, Dr. 81677 München (DE)

 Schuhmacher, Christoph, Dr. 80639 München (DE)

(74) Vertreter:
Reinhard - Skuhra - Weise & Partner
Postfach 44 01 51
80750 München (DE)

(54) E-Cadherin-Mutationen als Grundlage zur Diagnostik und Therapie humaner maligner Tumoren

(57) Es werden monoklonale Antikörper beschrieben, die zum spezifischen Nachweis von diffusen Magenkarzinomen geeignet sind. In weiteren Ausführungsformen werden therapeutische und diagnostische Mittel zum Nachweis und zur Therapie von diffusen Magenkarzinomen beschrieben.

Beschreibung

Die Erfindung betrifft monoklonale Antikörper, die spezifisch gegen mutiertes, transmembranständiges E-Cadherin gerichtet sind und die zum Nachweis von Magenkarzinomen einsetzbar sind.

Einleitung

5

Maligne Tumoren stehen weltweit in der Statistik der Todesursachen an vorderer Stelle. Das Magenkarzinom ist hierbei international der zweithäufigste Tumor mit Todesfolge. Im Zusammenhang mit dem Magenkarzinom sind verschiedene genetische Alterationen beschrieben worden. Diese beinhalten Mikrosatelliten-Instabilitäten und Veränderungen der Gene p53, APC DCC (Tahara E: Genetic alterations in human gastrointestinal cancers. Cancer 1995; 75: 1410-1417). Histomorphologisch kann man beim Magenkarzinom zwei Typen unterscheiden (Laurén-P: The two histological main types of gastric carcinoma: diffuse and so-called intestinal-type of carcinoma. Acta Pathol Microbiol Scand 1965; 64: 31-49): einmal intestinale Karzinome mit drüsiger Differenzierung und zum anderen diffuse Karzinome mit aufgehobener Gewebearchitektur. Der genetische Grund für diese zweigeteilte Entwicklung und Morphologie war bislang nicht geklärt. Hierzu könnten Veränderungen des E-Cadherin Moleküls möglicherweise von Bedeutung sein. E-Cadherin ist ein homophiles, transmembranständiges Zelladhäsionsmolekül, welches bei der Interaktion von epithelialem Gewebe eine wesentliche Rolle spielt. Erste molekularbiologische Studien am 16 Exon umfassenden E-Cadherin Gen wiesen darauf hin, daß Mutationen zur Morphologie und zum Wachstumstyp von Magenkarzinomen beitragen könnten (Becker K-F, Atkinson MJ, Reich U, Becker I, Nekarda H, Siewert JR, Höfler H: E-Cadherin gene mutations provide clues to diffuse type gastric carcinomas. Cancer Res 1994; 54(14): 3845-3852).

Grundsätzlich sind Veränderungen in malignen Tumoren zur Erklärung eines bestimmten biologischen Verhaltensmusters interessant; diese Phänomene sind als spezifisches Charakteristikum und damit als Tumormarker verwertbar. Hierzu zählen Zellprodukte wie auch typische Zelloberflächeneigenschaften, die direkt oder indirekt nachgewiesen werden können. Bisher ist es jedoch nicht gelungen, ein ausschließlich auf Tumorzellen beschränktes Oberflächenantigen oder Zellprodukt zu isolieren. Als Grundlage für Diagnostik und Therapie maligner Erkrankungen wird bislang das vermehrte Auftreten bestimmter Zelleigenschaften (Oberflächenantigen, intrazelluläre Proteine, sezernierte Zellprodukte) im Körper in Relation zu gesundem Gewebe genutzt.

Bisheriger Stand der diagnostischen und therapeutischen Nutzung von E-Cadherin:

In ersten Publikationen wurde berichtet, daß E-Cadherin - immunhistochemisch mittels spezifischer Antikörper nachgewiesen - bei Tumorzellen ein verändertes Expressionsmuster aufwies. Tumorgewebe zeigte teilweise eine reduzierte oder fehlende E-Cadherin Immunreaktivität (s. Tab. 1). Diese Tatsache wurde von anderen Autoren als Ursache einer verminderten Produktion ("downregulation") des Proteins im Tumor angenommen (vgl. Birchmeier, DE-A-41 10 405 A1).

30

Tabelle 1

		E-Cadherin Im	munreaktivität	
Histologie	n ^a	unverändert ^b	abnormal ^c	Referenz
diffus	28	13 (46%)	15 (54%)	1
intestinal	. 93	69 (74%)	24 (26)	1
diffus	14	7 (50%)	7 (50%)	2
intestinal	22	21 (95%)	1 (5%)	2
diffus	11	6 (55%)	5 (45%)	3
diffus	21	0	21 (100%)	4
intestinal	30	5 (17%)	25 (83%)	4
diffus	27	19 (70%)	8 (30%)	5
intestinal	17	17 (100%)	o` ´	5

Referenzen zur Tabelle 1.

- 1 Shino Y, Watanabe A, Yamada Y, Tanase M, Yamada T, Matsuda M, Yamashita J, Tatsumi M, Miwa T, Nakano H: Clinicopathologic evaluation of immunohistochemical E-Cadherin Expression in human gastric carcinomas. Cancer 1995; 76: 2193-2201.
- 2 Brito MJ, Jacinto L, Jankowski J, Pignatelli M, Filipe MI: E-Cadherin (cell adhesion molecule) in gastric carcinoma. Path.Res.Pract. 1995; 191:628 [Abstract].
- 3 Matsui S, Shiozaki H, Inoue M, Tamura S, Doki Y, Kadowaki T, Iwazawa T, Shimaya K, Nagafuchi A, Tsukita S, Mori T: Immunohistochemical evaluation of alpha-catenin expression in human gastric cancer. Virchows Archiv 1994; 424: 375-381.
- 4 Mayer B, Johnson JP, Leitl F, Jauch KW, Heiss MM, Schildberg FW, Birchmeier W, Funke I: E-Cadherin expression in primary and metastatic gastric cancer: down-regulation correlates with cellular dedifferention and glandular disintegration. Cancer Res 1993;53:1690-1695.
- 5 Shimoyama Y, Hirohashi S: Expression of E- and P-cadherin in gastric carcinomas. Cancer Res 1991;51(8):2185-2192.

Legende zur Tabelle 1:

^bE-Cadherin Immunreaktivität ähnlich zu der im "normalen" Gewebe;

Eigene Überlegungen hinsichtlich dieser Phänomene zielten erstmals auf die Integrität des E-Cadherin Gens. Die molekularbiologische Untersuchung von Magenkarzinomgewebe zeigte nach RNA-Extraktion, reverser Transkription und direkter cDNA-Sequenzierung Defekte im E-Cadherin Gen. Magenkarzinome des diffusen Subtyps wurden in einem Teilbereich des E-Cadherin Gens (Exon 6-10 und 13-16) auf genetische Alterationen untersucht. Beobachtet wurden Verluste der Exons 8 und 9, ein Teilverlust des Exons 10, bzw. eine Punktmutation im Bereich des Exons 8 (Becker K-F, Atkinson MJ, Reich U, Becker I, Nekarda H, Siewert JR, Höfler H: E-Cadherin gene mutations provide clues to diffuse type gastric carcinomas. Cancer Res 1994; 54(14): 3845-3852). Tumoren des intestinalen Subtyps wiesen keine strukturverändernden Mutatio nen auf. Die Analyse der gefundenen Mutationen zeigte, daß gewisse Häufungen einzelner Deletionen auftraten, jedoch auch Punktmutationen oder kleinere Deletionen zu beobachten waren. Die immunhistochemische Färbung (Antikörper: HECD-1, Takara Biomedicals, Japan, vgl. Methodik) von einigen der Fälle

30

35

40

a Anzahl der untersuchten Patienten;

^cVerminderte oder keine E-Cadherin Immunreaktivität im Tumor.

mit mutiertem E-Cadherin zeigte eine überwiegend membranständige Färbung der Tumorzellen wie auch eine Färbung nicht tumoröser Mucosa. Es konnte jedoch nicht unterschieden werden, ob es sich bei der Tumorzell-Markierung um den Nachweis von Wildtyp E-Cadherin oder mutiertem E-Cadherin handelte. Zum einen bestand die Möglichkeit, daß mutiertes Protein weiterhin in der Zellmembran inkorporiert wurde und der E-Cadherin Antikörper (HECD-1) ein Epitop außerhalb der mutierten Region erkennt. Eine weitere Erklärung wäre die Bindung des Antikörpers an Wildtyp-E-Cadherin, welches - generiert durch das nicht mutierte, zweite Allel - ebenfalls in Tumorzellen exprimiert wird. Die Tatsache, daß einige der Tumoren keine Färbung aufwiesen, ließ zunächst auf weitere Mutationen außerhalb der untersuchten Exons 6-10 und 13-16 schließen, die möglicherweise Einfluß auf die Translation oder die Stabilität des Proteins haben.

Es ist eine Aufgabe der vorliegenden Erfindung, monoklonale Antikörper bereitzustellen, die sich spezifisch zum Nachweis von Magenkarzinomen, insbesondere diffusen Magenkarzinomen, eignen.

Diese Aufgabe wird erfindungsgemäß durch die im Anspruch 1 näher gekennzeichneten monoklonalen Antikörper gelöst. Bevorzugte Ausführungsformen der Erfindung ergeben sich aus den Unteransprüchen sowie aus den nebengeordneten Ansprüchen.

Die Analyse bislang nicht untersuchter Abschnitte des E-Cadherin Gens (Exons 1-5, 11 und 12), wie auch die Sequenzierung der E-Cadherin cDNA von 10 weiteren Magenkarzinomfällen, ergaben erneut Mutationen bei diffusen Magenkarzinomen (vgl. den Abschnitt "Methodik"). Diese neu entdeckten Mutationen (Tabelle 2) zeigten überraschenderweise weiterhin ein typisches Muster. In allen Fällen handelt es sich entweder um Multimere eines Basentripletts, die den Leserahmen nicht beeinträchtigen, oder um Punktmutationen. Die Annahme nach der immunhistochemischen Untersuchung, daß der Verlust der Immunreaktivität aufgrund von translations-unterbrechenden Mutationen herbeigeführt werden könnte, ließ sich aufgrund dieser Untersuchungen ausschließen. Parallel zu den Untersuchungen an Magenkarzinomen wurden andere epitheliale Tumoren analysiert. Gewebe von Mammakarzinomen, Ösophaguskarzinomen und Dickdarmkarzinomen wiesen in keinem der Fälle dem Magenkarzinom entsprechende Mutationen auf.

Tabelle 2

			Iddelle 2	
		Von uns gefunden	e E-Cadherin Mutationen in Ma	agenkarzinomen.
Mutation	Exon	Nukleotidposi- tion	Aminosäure(n)	Mutationsart
563del63	4	563	Aminosäuren 157-177	in frame-Deletion von 63 bp
706del9	5	706	205-207	in frame-Deletion von 9 bp
826del9	6	826 (T zu G)	245-247; 244 (Asp zu Glu)	in frame-Deletion von 9 bp und Miss sense Mutation
1036de115	7	1036	315-319	in frame-Deletion von 15 bp
1103del129	8	1103	337-379	in frame-Deletion von 129 bp (Verlus des kompletten Exons 8)
Asp370Ala	8	1203	370 (Asp zu Ala)	Missense Mutation
1232del183	9	1232	380-440	in frame-Deletion von 183 bp (Verlus des kompletten Exons 9)
1414del69	10	1414	441-463	in frame-Deletion von 69 bp
Val473Asp	10	1512	473 (Val zu Asp)	Missense Mutation
Arg598Gln	12	1887	598 (Arg zu Gln)	Missense Mutation

Die zusätzlich durchgeführten Untersuchungen über die Charakteristik der Mutationen, sowie die Sequenzierung weiterer Tumoren, führen nunmehr zu einem bislang nicht beschriebenen und für Karzinome einzigartigen Prinzip: E-Cadherin Alterationen im diffusen Magenkarzinom sind in-frame Mutationen (keine Unterbrechung des Leserasters). Dieses Ergebnis ist für diagnostische und therapeutische Zwecke einsetzbar.

Die Erfindung wird nachfolgend anhand von Abbildungen näher erläutert. Die Abbildungen zeigen:

- Abb. 1 eine Übersicht über die bisher gefundenen E-Cadherin-Mutationen in diffusen Magenkarzinomen, die typischerweise In-frame-Deletionen darstellen:
- den Nachweis der membranständigen Lokalisation von mutiertem E-Cadherin durch Immunfluoreszenz; Abb. 2
- Abb. 3 den Nachweis der membranständigen Lokalisation von mutiertem E-Cadherin durch Immun-Elektronenmi-

25

kroskopie.

- Abb. 4 Fließschema zur Schnelldiagnostik von E-Cadherin-Mutationen gemäß der Erfindungen.
- Abb. 5 Western-Blot mit mutations-spezifischem E-Cadherin Antikörper 7E6.
- Abb. 6 Immunhistochemie mit mutations-spezifischem E-Cadherin Antikörper 7E6.

Beschreibung der Erfindung

Es ist gelungen, für das diffuse Magenkarzinom eine typische Mutationsform - in frame Mutationen (Deletionen von Multimeren eines Basentripletts bzw. Punktmutationen) - nachzuweisen (Abb. 1).

Diese charakteristischen Mutationen lassen den Schluß zu, daß in allen Fällen ein verändertes Protein generiert und weiterhin von der Zelle exprimiert wird. Der Nachweis dieser Vermutung wurde durch Transfektion des mutierten Gens in eine E-Cadherin freie Zellinie (MDA-Mammakarzinomzellen) geführt (Methodik siehe Anhang). Stabil transfizierte Zellen exprimierten das mutierte Protein an der Zellmembran. Der Nachweis der membranständigen Lokalisation des mutierten Proteins wurde durch Immunfluoreszenz (Abb. 2) und Elektronenmikroskopie (Abb.3) am Beispiel der Exon 9-Deletion zweifelsfrei geführt. Die ungestörte Membranständigkeit des mutierten Proteins ist für die weitere Verwertung in Diagnostik und Therapie von entscheidender Bedeutung.

Der Verlust von Basensequenzen, bzw. das Auftreten von Punktmutationen läßt bei aufrechterhaltener Transkription eine neue, einzigartige und unverwechselbare RNA-Sequenz entstehen. Dieser "Fehler" wird dann bei der weiteren Translation durch eine veränderte Aminosäurensequenz im Protein festgehalten. Die durch die Mutationen neu entstandenen Proteinsequenzen sind in der Tabelle 3 im einzelnen aufgeführt.

Die einzelnen Tumorzellen sind durch diese Sequenzen , d.h. über ihr mutiertes E-Cadherin Protein, unverwechselbar markiert. Eine durchgeführte Recherche (Homologievergleich) in mehreren Gendatenbanken (via EMBL/Gen-Bank / SWISS-PROT / PDB, Release 32.0) ergab keine Ähnlichkeit zu bisher bekannten Sequenzen. Zur Frage der Klonalität des Mutations-Ereignisses wurden Magenfrühkarzinome untersucht. Da auch hierbei Mutationen nachweisbar waren (eigene Beobachtungen), müssen E-Cadherinmutationen ein frühes Ereignis in der Tumorentstehung sein, wahrscheinlich von dem malignen Ursprungsklon ausgehend.

	Tabelle 3						
Durch Mutationen neu entstandene E-Cadherin Proteinsequenzen.							
Mutation	"Normale" E-Cadherin Sequenz	Neue E-Cadherin Sequenz					
563del63	PGLRRQKRDW/VIPPISCPEN	PGLRRQKRDW/IKSNKDKEGK					
706del9	QGADTPPVGV/FIIERETGWL	QGADTPPVGV/ERETGWLKVT					
1036del15	LSQDPELPDK/NMFTINRNTG	LSQDPELPDK/NRNTGVISVV					
1103del129	SVVTTGLDRE/SFPTYTLVVQ	SVVTTGLDRE/YKGQVPENEA					
1232del183	DNPPIFNPTT/YKGQVPENEA	DNPPIFNPTT/GLDFEAKQQY					
1414del69	NNDGILKTAK/GLDFEAKQQY	NNDGILKTAK/VSLTTSTATV					
Asp370Ala	TAVITVTDTN <u>D</u> NPPIFNPTT	TAVITVTDTN <u>A</u> NPPIFNPTT					
Val473Asp	EVSLTTSTAT <u>V</u> TVDVLDVNE	EVSLTTSTAT <u>D</u> TVDVLDVNE					
Arg598Gln	VNDNAPIPEP <u>R</u> TIFFCERNP	VNDNAPIPEP <u>Q</u> TIFFCERNP					
826del9	AVSSNGNAVE <u>D</u> /PMEILITV	AVSSNGNAVE <u>E</u> /ILITVTDQN					
	Mutation 563del63 706del9 1036del15 1103del129 1232del183 1414del69 Asp370Ala Val473Asp Arg598Gin	Durch Mutationen neu entstandene E-Ca Mutation "Normale" E-Cadherin Sequenz 563del63 PGLRRQKRDW/VIPPISCPEN 706del9 QGADTPPVGV/FIIERETGWL 1036del15 LSQDPELPDK/NMFTINRNTG 1103del129 SVVTTGLDRE/SFPTYTLVVQ 1232del183 DNPPIFNPTT/YKGQVPENEA 1414del69 NNDGILKTAK/GLDFEAKQQY Asp370Ala TAVITVTDTNDNPPIFNPTT Val473Asp EVSLTTSTATVTVDVLDVNE Arg598Gin VNDNAPIPEPRTIFFCERNP					

Der Schrägstrich (/) zeigt die Position einer Deletion an; ab dieser Stelle ändert sich die Proteinsequenz; unterstrichene und fettgedruckte Buchstaben markieren durch Punktmutationen veränderte Aminosäuren.

Die in Tabelle 3 gezeigten und weitere, noch unbekannte E-Cadherin Mutationen lassen sich beispielsweise wie folgt für diagnostische und therapeutische Fragestellungen nutzen:

RNA Schnellextraktion und nachfolgender PCR-Nachweis der Mutationen:

Die Charakteristik der beschriebenen Mutationen (hauptsächlich Deletionen!) eignet sich hervorragend zu einem gezielten Schnelltest: die Amplifikation eines cDNA-Abschnittes durch entsprechende Primer (s. Methodik), der die mutierten Exonbereiche einschließt - in Kombination mit einer RNA-Schnellextraktion (s. Methodik) - erlaubt die klinische Nutzbarmachung der Erfindung (Zeitfaktor!). Der Nachweis kann hierbei in Geweben (z.B. Biopsien, Punktaten,

30

5

10

35

40

Zytologien) und Körperflüssigkeiten (z.B. Blut) geführt werden.

Beispielhaft wurden Biopsien und Peritoneallavagen (Bauchfellspülungen) von Magenkarzinompatienten auf Mutationen des E-Cadherin Gens untersucht. Innerhalb von 8 Stunden (s. Abb. 4) ist es möglich, eine E-Cadherin Alteration spezifisch nachzuweisen und damit für klinische Fragestellungen zeitgerechte Informationen zu liefern. Im Zusammenhang mit den weiteren Ausführungen (s. Antikörper/Therapie) kann hierdurch rasch auf den Behandlungsplan Einfluß genommen werden. Grundsätzlich kann diese Methodik zum spezifischen Erstnachweis eines Magenkarzinoms eingesetzt werden. Auch die Verwendung zur Differentialdiagnose (z.B. Metastasenbiopsie) zu anderen Malignomen bei unbekanntem Primärtumor (z.B. Mammakarzinomen) ist möglich.

10 Antikörper

Die Kombination von Membranständigkeit und Tumorspezifität des mutierten E-Cadherin Proteins erlaubte erstmals die spezifische Produktion eines ausschließlich gegen Tumorzellen gerichteten monoklonalen Antikörpers.

Durch die erfindungsgemäß bereitgestellten, tumor-spezifischen Gensequenzen ist erstmals die Möglichkeit gegeben, gezielt Aminosäuren zu benennen, deren Sequenz ein entsprechendes, ausschließlich auf Tumorzellen befindliches Protein beschreibt. Hierdurch wird die Generierung von Antikörpen erreicht, die sich selektiv gegen die mutierte E-Cadherin Region richten. Zur Bestätigung dieser Hypothese wurde von uns über die neu entstandene Sequenz am Beispiel der Exon 9-Deletion, beispielhaft die Herstellung eines monoklonalen Antikörpers gegen das verkürzte Transmembranprotein versucht (Methodik im Anhang). Unklar war hierbei, ob sich der mutierte Bereich als antigene Determinante eignen würde, da die sterische Anordung des Epitops nicht bekannt ist. Es wurden 23 Hybridome (Antikörperproduzierende Klone) generiert und deren Spezifität in vitro getestet (s. Anhang). Ein Klon (7E6-1) wurde gefunden, der sowohl im Western-Blot und in der Immunfluoreszenz ausschließlich Exon 9 deletiertes E-Cadherinprotein erkennt. "Normales" E-Cadherin wird vom 7E6 Antikörper nicht detektiert (Abb. 5). Diese den 7E6-Antikörper produzierende Zellinie wurde bei der DSM hinterlegt (Eingangsnr. DSM ACC 2277) (Bezugszeichen: delta CAD-9, clone 7E6-1). Der 7E6 Antikörper erkennt die Mutation 1232del183.

Nicht vorhersehbar war die Funktionsfähigkeit dieses Antikörpers an Formalin fixiertem und in Paraffin eingebettetem Material. Erstmals konnten hierdurch mittels immunhistochemischer Methoden spezifisch Tumorzellen auf einem histologischen Schnitt nachgewiesen werden (Abb. 6). Nicht tumoröse Zellen auf dem selben Schnitt wurden nicht markiert! Hierdurch ist die Zuordnung des mutierten Moleküls zu einzelnen Zellen ermöglicht. Ein vergleichbar spezifischer Tumormarker ist nach unserer Kentnis bisher nicht beschrieben worden.

Die bei der DSM unter der Eingangsnr. ACC 2277 hinterlegte Hybridomzellinie ist nur ein Beispiel für eine Zellinie, die die erfindungsgemäß bereitgestellten monoklonalen Antikörper produziert. Erfindungsgemäß wurden bereits weitere Antikörper hergestellt, die die in frame-Mutationen erkennen. Die Bereitstellung dieser Antikörper liegt im Bereich des Fachkönnens des auf diesem Gebiet arbeitenden Fachmanns.

Der 7E6 monoklonale Antikörper, wie auch alle weiteren generierten Antikörper, die sich mutationsspezifisch gegen E-Cadherin richten, können wie nachfolgend beschrieben diagnostisch und therapeutisch eingesetzt werden.

Diagnostik mittels mutations-spezifischer E-Cadherin Antikörper: Retrospektive Untersuchung von Formalin fixiertem und Paraffin eingebettetem Gewebe auf bestimmte E-Cadherin Defekte mittels Immunhistochemie.

40 Prospektive Untersuchung

in vitro von

35

45

Blut zum Nachweis zirkulierender Tumorzellen

als Basisscreening auf diffuses Magen CA zur Beurteilung der prä-, intra- und postoperativen Tumorzelldissemination als möglicher Krankheitsverlaufsmarker Tumorbiopsie

zum prätherapeutischen Nachweis mutierten E-Cadherins im Hinblick auf Planung einer präoperativen (neoadjuvanten), intraoperativen (Peritoneum, Pfortader) und postoperativen (additiven oder adjuvanten) Therapie OP Präparat

zum Nachweis von Tumorzellen (z.B. Abtragungsrand, Sicherung des Resektionsausmaßes) Lymphknoten

zum Nachweis von Metastasen und Tumorzellen ("Microenvolvement") Lavage

zum Nachweis von disseminierten Tumorzellen in der Bauchhöhle Gewebe

zum Nachweis von disseminierten Tumorzellen (Immunhistochemie)
 Differentialdiagnose von Karzinomen

Nachweis von charakteristischen E-Cadherin Mutationen über Immunhistochemie zur differentialdiagnostischen Beurteilung von verdächtigen Gewebsproben

10 Screening von Hochrisikogruppen ("Krebsfamilien")

Nachweis von E-Cadherin Mutationen in Blutzellen (DNA) in vivo

Grundvoraussetzung: Humanisierung des Antikörpers zur therapeutischen Anwendung spezifischer Nachweis von Tumorzellen mittels Immunszintigraphie: prätherapeutisch zur Operationsplanung/Therapieplanung zur Verlaufskontrolle von Therapie bzw. zur Bestätigung eines Therapieerfolges und zur posttherapeutischen Verlaufskontrolle

Therapie mittels mutations-spezifischer E-Cadherin Antikörper:

Immunradiotherapie

Koppelung einer Strahlenquelle an den Mutationsspezifischen Antikörper

25 Immuntoxintherapie

20

Koppelung eines Toxins (z.B. Pseudomonastoxin) an den Antikörper

Somatische Gentherapie mittels mutations-spezifischer E-Cadherin Antikörper:

30 Mögliche Wege eines spezifischen Gentransfers:

Koppelung mit viralen Genexpressionssystemen (z.B. Adenoviren, oder MVA, Vaccinia-abgeleitete Expressionsvektoren);

Koppelung mit nicht-viralen Genexpressionssystemen (z.B. T7 RNA Polymerase + T7 DNA Vektor);

35 Möglicher gentechnischer Therapieansatz:

Einbringen von Cofaktoren (z.B. B7) zur Markierung der Tumorzellen für das körpereigene Immunsystem; Einbringen von Alloantigenen (Fremd HLA Antigene, "Major Antigen") zur Aktivierung körpereigener T-Zellen und Auslösen einer Immunantwort gegen Tumorzellen mit mutiertem E-Cadherin "Minor Antigen");

Abtöten der Tumorzellen durch spezifisches Einbringen von Faktoren zur Induktion des Zelltodes (z.B. p53); Konversion des malignen Phänotyps durch gezieltes Einbringen von Wildtyp Onkogenen/Suppressorgenen (z.B. E-Cadherin selbst); Aktivierung eines Protoxins in ein Toxin durch gezieltes Einschleusen eines Enzyms (z.B. Cytosin Deaminase, Umwandlung von 5-Fluorcytosin in das toxische 5-Fluoruracil); Ribozyme

45

z.B. gezielte Zerstörung der RNA für den Multidrug-Resistence Transporter

Weitere Beispiele von Anwendungsbereichen der E-Cadherin Mutationen

50 Knochenmark Purching:

Spezifischer Nachweis von Tumorzellen in behandeltem Knochenmark in vitro und gleizeitige Verwendung des Antikörpers zur spezifischen Eliminierung von Tumorzellen aus dem Knochenmark (z.B. mittels eines am Antikörper gebundenen Toxins);

Immuntherapie:

55

Beladung von dendritischen Zellen mit mutierten E-Cadherin-Peptidsequenzen (s. Tabelle 3) zur Antigenpräsentation (Aktivierung von T-Zell-Klonen, die spezifisch gegen Tumorzellen gerichtet sind).

Beim intrazellulären Abbau von Proteinen entstehen Peptide mit unterschiedlicher Länge. Peptide mit einer Länge von 9-11 Aminosäuren werden vom MHC der Zelle "geprüft" (die Bindungsfähigkeit in der Peptid-Bindungsregion ist von einer bestimmten Anordnung der einzelnen Aminosäuren abhängig und unterscheidet zwischen "fremd" und "nicht fremd") und im Falle einer bestimmten Sequenz - die als fremd erkannt wurde - an der Zelloberfläche präsentiert. Es kann daraufhin, gefördert durch Kostimulatoren, eine Immunantwort erreicht werden. Bei den von uns erstmalig beschriebenen Peptidsequenzen des mutierten E-Cadherins und weiteren, durch Mutationen entstehenden Peptiden ist zu erwarten, daß diese teilweise vom MHC als fremdes Peptid präsentiert werden. Die mangelnde Immunantwort im Patienten auf diesen Vorgang erklärt sich durch die Eigenschaft von Tumorzellen, Antigene schlecht zu präsentieren. Die gefunden mutationsüberspannenden Peptide können - in verschiedener Abwandlung der Länge - auf professionellen, antigenpräsentierenden Zellen (dentritrischen Zellen) aufgebracht werden. Durch das Vorhandensein aller notwendigen Kostimulatoren auf diesen Zellen kommt es dann zu einer entsprechenden T-Zell-Stimulation gegen solche MHC-Peptid-Komplexe. Auf diesem Wege werden dann auch die, zunächst vom Immunsystem ignorierten Tumorzellen als "fremd" erkannt und eliminiert.

Bei dieser Anwendung ist ein spezieller mutationsspezifischer Antikörper nicht nötig, wohl aber die Kenntnis über die neu entstandenen Peptidsequenzen, die erfindungsgemäß beschrieben wird.

Erfindungsgemäß werden die nachfolgenden Gegenstände und Verfahren mitumfaßt:

Monoklonaler Antikörper, der spezifisch gegen diejenigen Aminosäuresequenzen von mutiertem E-Cadherin gerichtet ist, die durch In-frame-Mutationen auf DNA-Ebene entstanden sind und

a. zum Verlust mindestens eines Basentripletts oder eines Multimeren hiervon in einem Exon auf RNA-Ebene und in der Folge zur Deletion mindestens einer Aminosäure des wt-E-Cadherin-Proteins führen, und/oder

b. zum Austausch von ein oder zwei Nukleotiden mindestens eines Basentripletts in einem Exon auf RNA-Ebene und in der Folge zum Austausch mindestens einer Aminosäure des wt-E-Cadherin-Proteins führen.

Monoklonaler Antikörper, der gegen diejenigen Aminosäuresequenzen von mutiertem E-Cadherin gerichtet ist, die durch In-frame-Mutationen auf DNA-Ebene entstanden sind und zum Verlust mindestens eines Basentripletts oder eines Multimeren hiervon in Exon 8, Exon 9 oder Exon 10 auf RNA-Ebene führen.

Monoklonaler Antikörper, der zumindest denjenigen Sequenz-Bereich aus einem oder mehreren der nachfolgenden Aminosäuresequenzen erkennt, der durch Deletion oder Aminosäureaustausch im Vergleich zu wt-E-Cadherin entstanden ist, ausgewählt aus mindestens einer Sequenz der nachfolgenden Gruppe:

Mutation	Mutierte E-Cadherin Sequenz
563del63	PGLRRQKRDW/IKSNKDKEGK
706del9	QGADTPPVGV/ERETGWLKVT
1036del15	LSQDPELPDK/NRNTGVISVV
1103del129	SVVTTGLDRE/YKGQVPENEA
1232del183	DNPPIFNPTT/GLDFEAKQQY
1414del69	NNDGILKTAK/VSLTTSTATV
Val473Asp	TAVITVTDTN <u>A</u> NPPIFNPTT
Asp370Ala	EVSLTTSTAT <u>D</u> TVDVLDVNE
Arg598Gln	VNDNAPIPEP <u>Q</u> TIFFCERNP
826del9	AVSSNGNAVE <u>E</u> /ILITVTDQN

wobei "/" die Position einer Deletion und unterstrichene und fettgedruckte Buchstaben die durch Punktmutationen veränderten Aminosäuren anzeigen, je im Vergleich zum wt-E-Cadherin-Protein.

Die Erfindung umfaßt auch eine Mischung aus mindestens zwei der oben genannten monoklonalen Antikörper.

Die Erfindung umfaßt insbesondere monoklonale Antikörper, wie sie oben beschrieben wurden, die sich spezifisch gegen die Aminosäuresequenzen von mutiertem transmembranständigen-E-Cadherin richten.

In einer weiteren Ausführungsform der Erfindung wird ein Immuntest zum Nachweis von Magenkarzinomzellen umfaßt, der mindestens einen monoklonalen Antikörper der vorliegenden Erfindung mitumfaßt.

Die Erfindung umfaßt weiterhin die nachfolgenden Ausgestaltungen:

Primer für PCR-Verfahren zur Amplifikation von DNA und cDNA-Sequenzen von mutierten Exon-Bereichen von E-

35

20

25

40

45

Cadherin, die so ausgewählt sind, daß sie spezifisch die mutierten Sequenzen umfassen, die durch In-frame-Mutationen auf DNA-Ebene entstanden sind und

a. zum Verlust mindestens eines Basentripletts oder eines Multimeren hiervon in einem Exon auf RNA-Ebene und in der Folge zur Deletion mindestens einer Aminosäure des wt-E-Cadherin-Proteins führen, und/oder
 b. zum Austausch von ein oder zwei Nukleotiden mindestens eines Basentripletts in einem Exon auf RNA-Ebene und in der Folge zum Austausch mindestns einer Aminosäure des wt-E-Cadherin-Proteins.

Primer für PCR-Verfahren zur Amplifikation von DNA und cDNA-Sequenzen von mutierten Exon-Bereichen von E-Cadherin, die so ausgewählt sind, daß sie spezifisch die mutierten Sequenzen einschließen, ausgewählt aus mindestns einem Primer der nachfolgenden Gruppe:

Name des Primers	Sequenz
ATG	5'-ATGGCCCTT GGAGCCG
Ex 8	5'-CTACGTACC CTGGTGG
Ex9/1	5'-TACAAGGGTC AGGTGCCTGAG
rEx 10	5'-GGGGCTTCAT TCACATC
r3'/2/neu	5'-CCAGCACATG GGTCTGGG
Ex7	5'-ACCTCTGTGAT GGAGGTC
rEx11	5'-TGTGTACGTGC TGTTCTTCACGTG
	

30	Name und Sequenz des "vorwärts" Primers	Name und Sequenz des "rückwarts" Primers
	ATG; 5'-CCATGGGCCCT TGGAGCCGC	rEx6; 5'-CTGGAAGAGCA CCTTCCATGAC
	Ex5; 5'-ACAGAGCCTCTG GATAGAGAACGC	rEx10/2; 5'-CCACATTCGT CACTGCTACG
35	Ex9/2a; 5'-GTGTCCGAGG GGCTGTATACAC	rEx11; 5'-TCAGAATTAGC TGTTCTTCAC
	Ex10/2; 5'-GTGTCCGAGG ACTTTGGCGTG	rEx13; 5'-TCAGAATTAGC AAAGCAAGAATTCC
	Ex13; 5'-GGCGTCTGTAG GAAGGCACAG	r3prime; 5'-CCAGCACATG GGTCTGGG

Besonders bevorzugt umfaßt die Erfindung ein therapeutisches oder diagnostisches Mittel, das als Wirksubstanz mindestens eine Nukleinsäure enthält, die spezifisch mit der DNA oder cDNA oder hiervon abgeleiteten RNA-Sequenzen von mutiertem E-Cadherin hybridisiert, wobei die DNA oder cDNA In-frame-Mutationen aufweist, die

a. zum Verlust mindestens eines Basentripletts oder eines Multimeren hiervon in einem Exon auf RNA-Ebene und in der Folge zur Deletion mindestens einer Aminosäure des wt-E-Cadherin-Proteins führen, und/oder
 b. zum Austausch von ein oder zwei Nukleotiden mindestens eines Basentripletts in einem Exon auf RNA-Ebene und in der Folge zum Austausch mindestens einer Aminosäure des wt-E-Cadherin-Proteins führen.

Weiterhin mitumfaßt wird ein therapeutisches oder diagnostisches Mittel, das mindestns eine Nukleinsäure enthält, die zumindest mit einem Teil der nachfolgenden DNA-Sequenzen oder deren komplementären Strängen oder hiervon abgeleiteten RNA-Sequenzen zumindest unter stringenten Bedingungen hybridisiert, wobei zumindest der durch Inframe-Mutation entstandene Sequenzbereich miteingeschlossen ist:

Mutation 563del63:

5

15

20

25

45

CCT GGC CTC AGA AGA CAG AAG AGA GAC TGG / ATC AAA TCC AAC AAA GAC AAA GAA GGC AAG Mutation 706del9:
CAA GGA GCT GAC ACA CCC CCT GTT GGT GT / T GAA AGA GAA ACA GGA TGG CTG AAG GTG ACA Mutation 1036del15:

CTC AGC CAA GAT CCT GAG CTC CCT GAC AAA / AAC AGG AAC ACA GGA GTC ATC AGT GTG GTC Mutation 1103deldel129:

AGT GTG GTC ACC ACT GGG CTG GAC CGA GAG / TAC AAG GGT CAG GTG CCT GAG AAC GAG GCT Mutation 1232del183:

- 5 GAT AAT CCT CCG ATC TTC AAT CCC ACC ACG / GGC TTG GAT TTT GAG GCC AAG CAG CAG TAC Mutation 1414del69:
 - AAC AAC GAT GGC ATT TTG AAA ACA GCA AAG / TCT CTC ACC ACC TCC ACA GCC ACC GTC Mutation Asp370Ala:
 - ACA GCT GTG ATC ACA GTC ACT GAC ACC AAC GCT AAT CCT CCG ATC TTC AAT CCC ACC ACG Mutation Val473Asp:
 - GAG GTC TCT CTC ACC ACC TCC ACA GCC ACC GAC ACC GTG GAT GTG CTG GAT GTG AAT GAA Mutation Arg598GIn:
 - GTG AAT GAC AAC GCC CCC ATA CCA GAA CCT CAA ACT ATA TTC TTC TGT GAG AGG AAT CCA Mutation 826del9:
- GCT GTG TCA TCC AAC GGG AAT GCA GTT GAG GA / G ATT TTG ATC ACG GTA ACC GAT CAG AAT

Weiterhin werden erfindungsgemäß mitumfaßt therapeutische oder diagnostische Mittel, die als Wirksubstanz eine Nukleinsäure enthalten, die mit der oben beschriebenen Nukleinsäure unter stringenten Bedingungen hybridisiert.

Stringente Bedingungen im Sinne der vorliegenden Erfindung sind als solche Bedingungen definiert, die eine selektive und nachweisbare spezifische Bindung der Nukleinsäure an die erfindungsgemäß definierte Nukleinsäure ermöglichen. Eine derartige Hybridisierung unter stringenten Bedingungen bedeutet vorzugsweise, daß nach einer Hybridisierung bei 68°C in einer wässrigen Lösung oder bei 42°C in 50 % Formamid und anschließendem Waschen des Filters bei 65°C in einer wässrigen Lösung noch eine Bindung der Sonde an die erfindungsgemäß definierte Nukleinsäure oder die hiervon abgeleitete RNA nachweisbar ist. Falls notwendig können auch weniger drastische Hybridisierungs- und/oder Waschbedingungen angewandt werden.

Die erfindungsgemäß bereitgestellten monoklonalen Antikörper sind zur Diagnostik und Therapie von Magenkarzinomen, insbesondere vom diffusen Magenkarzinom, einsetzbar.

Zur Therapie können die monoklonalen Antikörper der vorliegenden Erfindung bspw. mit einem Mittel verbunden werden, das die Magenkarzinomzellen zumindest zum Teil selektiv eliminiert. Hierbei kann es sich bevorzugt um ein Toxin oder eine Strahlenquelle handeln.

Von der vorliegenden Erfindung mitumfaßt werden auch die in den Ansprüchen näher bezeichneten DNA-Oligonukleotide und Oligopeptide. Diese sind zur Immuntherapie von Tumoren, insbesondere von Magenkarzinomen, einsetzbar.

In einer weiteren Ausführungsform der Erfindung wird ein Verfahren zum Nachweis von Tumorzellen in einem menschliche Zellen enthaltenden Probenmaterial mit den nachfolgenden Schritten beschrieben:

- a. Bereitstellen von menschliche Zellen enthaltendem Probenmaterial
- b. Gewinnung der mRNA aus den menschlichen Zellen:
- c. reverse Transkription der mRNA;
- d. Durchführung einer Polymerasekettenreaktion unter Verwendung der Primer gemäß Anspruch 8 oder 9;
- e. Auftrennen und Analysieren der Reaktionsprodukte der Polymerasekettenreaktion.

Die Erfindung umfaßt auch Vektoren, die die erfindungsgemäß bereitgestellten Oligonukleotidsequenzen enthalten.

Erfindungsgemäß wurde somit erkannt, daß In-frame-Mutationen von E-Cadherin zur Diagnostik und Therapie von Magenkarzinomen einsetzbar sind. Der Ausdruck "In-frame-Mutation" bedeutet, daß auf der DNA-Ebene Mutationen oder Deletionen im E-Cadherin stattfinden, die auf RNA-Ebene zu einer Deletion oder zu einem Basenaustausch führen, wobei weder die Deletion noch die Mutation zu einer Verschiebung des Leserahmens führt.

50 Methodik

40

45

10

1. Suche nach neuen E-Cadherin Mutationen

Gewebe von 63 Magenkarzinom-Patienten wurde untersucht. Frisches Tumorgewebe wurde nach Resektion in flüssigem Stickstoff tiefgefroren. Gesamt RNA von den tiefgefrorenen Gewebeproben wurde mittels Standardmethoden isoliert (Guanidinium Isothyiocyanat-Extraktion und CsCl Zentrifugation). Nach der reversen Transcription von zwei µg RNA wurde die gesamte kodierende Region der E-Cadherin cDNA mittels PCR amplifiziert. Die verwendeten PCR-Primer sind in der Tabelle 4 aufgelistet. Die Amplifikationsbedingungen für alle PCR Raktionen waren wie folgt: 1 Min

Denaturierung bei 94°C, 1 Min Primer-Anlagerung bei 55°C, und 1 Min Elongation bei 72°C. Taq Polymerase and Amplifikationspuffer (1.5 mM MgCl₂) wurden von Perkin Elmer Corp., Foster City, CA, USA bezogen. Ein Biomed PCR-Gerät wurde verwendet (Biomed-Labordiagnostik, Oberschleissheim). Die Amplifikationsprodukte wurden durch Agarosegelelektrophorese überprüft und anschließend mit Glassmilch (GeanCleanII, Bio101 Inc., La Jolla, CA, USA) gereinigt. Die isolierten DNA-Amplifikate wurden anschließend in der gesamten Länge sequenziert (Sequenase Version 2.0 /USB, Cleveland, OH, USA).

Tabelle 4

	Name und Sequenz des "vorwärts" Pri- mers	Name und Sequenz des "rückwärts" Primers	Nukleotid Position ^a und Länge des PCR Produktes
5	ATG; 5'-CCATGGGCCCT TGGAGCCGC	rEx6; 5'-CTGGAAGAG-CA CCTTC- CATGAC	93-926; 834 bp
	Ex5; 5'-ACAGAGCCTCTG GATAGA- GAACGC	rEx10/2; 5'-CCACATTCGT CACTGC- TACG	743-1472; 730 bp
)	Ex9/2a; 5'-CAGCGTGGGA GGCTGTATA- CAC	rEx11; 5'-TGTGTACGTGC TGTTCTTCAC	1314-1780; 467 bp
	Ex10/2; 5'-GTGTCCGAGG ACTT- TGGCGTG	rEx13; 5'-TCAGAATTAGC AAAGCAA- GAATTCC	1577-2264; 688 bp
	Ex13; 5'-GGCGTCTGTAG GAAGGCACAG	r3prime; 5'-CCAGCACATG GGTCTGGG	2171-2781; 611 bp

^a Nucleotid Positionen beziehen sich auf eine E-Cadherin Sequenz in den EMBL/GenBank Datenbanken, Zugangsnummer 213009.

2. Immunhistochemische Untersuchung (nicht mutations-spezifisch):

Archivmaterial von Formalin fixiertem und Paraffin eingebettetem Gewebe wurde deparaffinisiert und rehydriert. Nach Zitronensäure- und Mikrowellenbehandlung wurden die Gewebsproben in 1% H₂O₂ für 15 Minuten inkubiert, um endogene Peroxidase zu blocken. Zum Nachweis einer E-Cadherin spezifischen Immunreaktivität wurden die Gewebe mit dem monoklonalen Antikörper HECD-1 (Takara Biomedicals, Japan, verdünnt auf 1:500) bei 4°C über 16 Stunden inkubiert Die Antikörperbindung wurde mit dem Avidin-Biotin-Complex (ABC) und der Peroxidase Methode (ABC Elite Kit, Vector, Burlingame, CA; Sigma FAST DAB, Sigma, Deisenhofen) sichtbar gemacht. Zur Kerngegenfärbung wurde Haemalaun benutzt. Sämtliche Tumorschnitte wiesen als Kontrolle auch Anteile nicht maligner Schleimhaut auf. Negativkontrollen wurden durch Ersatz des Antikörpers HECD-1 mit Phosphat gepuffertem NaCl durchgeführt.

3. Klonierung von E-Cadherin in Expressionsvektoren

Um die zelluläre Lokalisation von mutiertem E-Cadherin untersuchen zu können, wurden die mutierten Moleküle in Expressionsvektoren kloniert. Es wurden beispielhaft 4 verschiedene Mutanten der E-Cadherin mRNA sowie menschliches Wildtyp E-Cadherin in Expressionsvektoren einkloniert. Bei zwei dieser 4 Mutationen liegt ein kompletter Verlust eines Exons vor, entweder eine Deletion von Exon 8 (129 bp) oder eine Deletion von Exon 9 (183 bp). Eine weitere Mutation weist eine Teildeletion von Exon 10 (63 bp) auf. Bei der vierten Mutation handelt es sich um einen Basenaustausch in Exon 8, der eine potentielle Kalziumbindungsstelle zerstört. Alle zur Expressionsklonierung vorgesehenen Mutationen liegen im extrazellulären Bereich von E-Cadherin (für alle Mutationen s. Abb. 1).

Als Ausgangspunkt für die Klonierung wurde Gesamt-RNA aus Frischmaterial von diffusen Magenkarzinomen, bei denen eine entsprechende Mutation identifiziert wurde (s.o.), benutzt. Die nach reverser Transkription entstandenen cDNAs des Wildtyp E-Cadherins sowie der Mutanten wurden jeweils in 2 Teilfragmenten (A+B) amplifiziert (s. Abb. 7). Die beiden Teilfragmente umfassen zusammen den gesamten kodierenden Bereich von E-Cadherin mit 2649 bp (Wildtyp). Die Amplifikation des Fragmentes A (5'-Bereich) erfolgte mit den Primern ATG und rEx10 (s. Tabelle 5). Für die Amplifikation des 3'-Fragmentes (B) der Wildtyp mRNA, der Exon 9 Deletion, der Teildeletion in Exon 10 und der Punktmutation in Exon 8 wurde das Primerpaar Ex8-r3'/2/neu eingesetzt. Die Amplifikation von Fragment B'der Exon 8 Deletionsmutante erfolgte mit dem Paar Ex 9/1-r3'/2/neu.

Die amplifizierten Teilfragmente A und B wurden jeweils in PCRII Vektoren (Invitrogen) einkloniert. Diese Vektoren

40

ermöglichen über spezifische TA-Basenpaarung eine direkte und effektive Klonierung von PCR-Produkten. Über unterschiedliche Klonierungsstrategien, auf die hier nicht im Detail eingegangen werden kann, die aber im Bereich des Fachkönnens und -wissens des Fachmannes liegen, wurden die beiden cDNA Teilfragmente aller 5 Cadherin cDNAs (Wildtyp plus 4 Mutanten) entsprechend zusammenkloniert. Danach lagen alle 5 cDNA Konstrukte in PCRII Vektoren

Um Klonierungsartefakte auszuschließen, die vor allem bei der Amplifikation (Taq-Fehler) entstanden sein konnten, wurden alle 5 cDNAs in der gesamten Länge durch Sequenzierung überprüft, einschließlich der Übergangsbereiche Vektor/Cadherin.

10

15

20

Tabelle 5

FCR Primer für die E-Cadherin Amplifikation zur Klonierung						
Name des Primers	Sequenz	Position in der E-Cad- herin mRNA*				
ATG	5'-ATGGGCCCTT GGAGCCG	95 - 111				
Ex 8	5'-CTACGTATACC CTGGTGG	1110 - 1128				
Ex9/1	5'-TACAAGGGTC AGGTGCCTGAG	1232 - 1252				
rEx 10	5'-GGGGGCTTCAT TCACATC	1529 - 1546				
r3'/2/neu	5'-CCAGCACATG GGTCTGGG	2764 - 2781				
Ex7	5'-ACCTCTGTGAT GGAGGTC	929-946				
rEx11	5'-TGTGTACGTGC TGTTCTTCACGTG	1757-1780				

^{*} Bezogen auf die E-Cadherin Sequenz Z13009 in den EMBL/GenBank Sequenzdatenbanken. (Der translatierte Bereich reicht von Nukleotid 95-2743)

30

40

25

Die durch Sequenzierung abgesicherten Cadherin Konstrukte sind in einem weiteren Schritt in eukaryontische Expressionsvektoren einkloniert worden. Zum einen wurde der kommerziell erhältliche Vektor pBK-CMV (Stratagene) gewählt, der außer der Expression der gewünschten cDNA auch eine Selektion der exprimierenden Zellklone ermöglicht (Expression des Neomycin-Resistenzgens). Der zweite verwendete Vektor, pBAT, ist bereits erfolgreich bei Transfektionen von Wildyp E-Cadherin Konstrukten der Maus eingesetzt worden (Nose, A, Nagafuchi, A, Takeichi, M. Expressed recombinant cadherins mediate cell sorting in model systems. Cell 1988; 54: 993-1001).

4. Transiente Transfektionen und Nachweis von E-Cadherin mittels Western Blot, Immunfluoreszenz und Immunelektronenmikroskopie

Für die Transfektionen wurde die CaPO₄-Präzipitation etabliert. Die Transfektionseffizienz der Methode wurde anhand eines Kontrollplasmides pCMV (Stratagene) bestimmt. Der Vektor enthält das β-Galaktosidase Gen, wodurch Zellen, die den Vektor aufgenomen haben, nach Umsetzung des Farbstoffes X-Gal detektiert werden können (Blaufärbung). Die Effizienz der Methode lag bei 10%, für transiente Transfektionen ein sehr guter Wert.

In nachfolgenden Expressionsversuchen konnten nach Amplifikation der 5'-untranslatierten Region, die die Translationserkennungsregion (Kozak-Sequenz) enthielt, und Klonierung vor die cDNAs die so veränderten E-Cadherin cDNA Konstrukte in MDA-MB-435S Zellen, MIA PaCa-2, einer E-Cadherin negativen Pankreaszellinie, und in Neuro 2A (Neuroblastom)-zellen transient exprimiert werden.

Der Nachweis von E-Cadherin in den Zellkulturen erfolgte mittels Westernblot, Immunfluoreszenz und Immunelektronenmikroskopie.

Zur Herstellung eines Gesamtzellysates für den Western Blot wurde zuerst eine SDS-Lyse der Zellen (transfiziert oder untransfiziert) durchgeführt. Hier traten Unregelmäßigkeiten im Laufverhalten beim anschließenden Gellauf, der zur Überprüfung des Lysates nötig ist, auf. Alternativ wurde ein Zellextrakt mit Triton X-100 Lyse getestet. Die Überprüfung des Extraktes mit Polyacryamidgelelektrophorese und Coomassie Färbung zeigte hier einen effektiven Aufschluß der Zellen. Die Triton-Lyse wurde deshalb für alle weiteren Versuche benutzt.

Für den spezifischen Nachweis von E-Cadherin benutzten wir 4 verschiedene monoklonale Antikörper gegen E-Cadherin (HECD-1, Takara Biomedicals, Japan; AMST10, Saxon Biochemichals; DECMA-1, Sigma; ANTI-E-CADHE-RIN, Affinity Research Products Limited). Der Nachweis des Antigen-Antikörper-Komplexes im Westernblot erfolgte

über einen zweiten, peroxidasegekoppelten Antikörper mittels Lumineszenzreaktion (ECL-Western, Amersham). Alle getesteten Antikörper zeigten eine spezifische, jedoch unterschiedlich starke Reaktion in einem Zellextrakt von einer E-Cadherin positiven Kontrollinie, A431 (epidermoides Karzinom, ATCC) und bei MDA-MB-435S-Zellen, die mit Wildtyp E-Cadherin transfiziert wurden. Bei den Extrakten der untransfizierten Linien MDA-MB-435S, Mia PaCa 2 und Neuro 2A konnte kein positives Signal detektiert werden.

Zur Durchführung der Immunfluoreszenz wurden auf Deckgläschen ausgesäte Zellen methanolfixiert und mit dem E-Cadherin spezifischen Antikörper HECD-1 markiert (erkennt sowohl Wildtyp wie auch mutiertes, z.B. Exon 9-deletiertes, E-Cadherin). Als Sekundärantikörper wurden Rhodamin (TRITC) gekoppelte Ziege-Anti-Maus-Antikörper (Dianova) verwendet.

Für den immunelektronenmikroskopischen Nachweis einer erfolreichen Transfektion wurden parallel nicht transfizierte MDA-MB-435S Zellen, mit mutiertem E-Cadherin transfizierte, sowie mit Wildtyp E-Cadherin transfizierte Zellen untersucht. Nach Fixierung und Inkubation mit einem goldmarkierten E-Cadherin-spezifischen Antikörper (HECD-1) wurden die markierten Zellen in Epon eingebettet und mit Uranylacetat/Bleicitrat kontrastiert. Bei untransfizierten MDA-MB 435S-Zellen konnte keine Markierung entdeckt werden, während die transfizierte Linien membran-assoziierte Gold-Markierungen zeigte, d.h. Wildtyp E-cadherin und auch mutiertes E-cadherin (z.B. mit einer Exon 9-Deletion, s. Abb. 3) waren in der Membran verankert.

5. Stabil E-Cadherin exprimierende Zellinien

Nachdem es uns gelungen war, sowohl Wildtyp wie auch mutiertes E-Cadherin in transient transfizierten Zellen eindeutig zu identifizieren, wurde die Herstellung von stabil E-Cadherin exprimierenden Zellen begonnen. Dies erfolgte durch Cotransfektion von MDA-MB-435S Zellen mit den jeweiligen pBAT Konstrukten (s. "Klonierung") und einem pBAT Vektor ohne E-Cadherin cDNA, der dafür das Neomycin Resistenzgen enthielt. Es wurden drei Linien mit einer Deletion in Exon 9 (Del 9) des menschlichen E-Cadherins und drei Linien des menschlichen Wildtyp E-Cadherins (WT) etabliert. Die Überprüfung der mRNA durch RT-PCR der Del 9-Linien und der WT-Linien zeigte die erwarteten Fragmentgrößen (normal große mRNA für den Wildtyp (779 bp); verkürzte mRNA für die Del 9-Linien (596 bp), hier keine Wildtyp E-Cadherin mRNA Expression!). Die PCR Amplifikation wurde mit den Primern Ex7 und rEx11 durchgeführt (s. Tab.5). Im Western Blot mit Extrakten von stabil transfizierten Del 9-Linien und einer WT-Linie konnte eindeutig E-Cadherin Protein nachgewiesen werden.

Die Untersuchung der E-Cadherin Expression in der WT-Linie durch Immunfluoreszenz ergab die charakteristische Verteilung an den Kontaktstellen zur Nachbarzelle. Die Del-9 Linie zeigte mit dem HECD-1 Antikörper ebenfalls eine E-Cadherin Markierung an den Zell-zu-Zell Grenzen (Abb. 2).

6. RNA Schnellextraktion und nachfolgender PCR-Nachweis der Mutationen (am Beispiel einer Peritoneallavage)

Nach Abzentrifugieren der Zellen im Lavagepräparat und der RNA Extraktion (RNeasy Schnellextraktionskit, Quiagen) wird die mRNA revers transkribiert und die erhaltene E-Cadherin cDNA mittels PCR in der gesamten Länge amplifiziert (Primer und Bedingungen s. o.). Da es sich bei den E-Cadherin Mutationen hauptsächlich um in-frame Deletionen handelt, sind diese mittels Agarosegelelektrophorese rasch und sicher nachweisbar. Schon 9 Stunden nach Erhalt der Lavage sind somit mögliche E-Cadherin Deletionen, z.B. Exon 8- oder Exon 9-Verlust, und damit dissiminierte Tumorzellen, in der Bauchhöhle nachweisbar. Der klinische Entscheidungsverlauf kann aufgrund dieser Information direkt beeinflußt werden (z.B. zusätzliche intraperitoneale Therapien). Hiermit ist eine hochspezifische Nachweismethode - selbst von wenigen Tumorzellen - sicher und rasch möglich. Verwechselungen von morphologisch "Tumor-ähnlichen" Zellen, z.B. entzündlich veränderte Mesothelzellen, sind durch die Tumorspezifität der E-Cadherin Mutationen ausgeschlossen.

7. Herstellung und Austestung eines mutations-spezifischen E-Cadherin Antikörpers (am Beispiel des Exon 9-Deletions-spezifischen Antikörpers 7E6).

Peptidsynthese. Das folgende Peptid wurde in einem Peptidsynthesizer Modell 430A (Applied Biosystems, Foster City, Cal., umgerüstet auf die Fast-Fmoc Modifikation) synthetisiert (Peptidsequenz: E-Cadherin Deletion von Exon 9, s. Tab. 3, 1232del183): Pro-Ile-Phe-Asn-Pro-Thr-Thr-Gly-Leu-Asp-Phe-Glu-Ala. Die Aminosäuren Asn, Thr, Asp und Glu wurden mit geschützten Seitenketten synthetisiert. Das Peptid wurde in 95%iger Trifluoressigsäure vom Syntheseharz gespalten, mit tert. Butylether gefällt und gefriergetrocknet. Das Rohprodukt wurde anschließend in 0,1%iger Trifluoressigsäure gelöst und auf einer Umkehrphasensäule (Aquapore 300A, C8, Applied Biosystems) mit einem linearen Gradienten zu 70%igem Acetonitril gereinigt. Die Reinheit des Peptids wurde in einem Massenspektrometer Modell AP100 (Perkin Elmer) mit Elektrospray Ionisation geprüft.

Koppelung an einen Carrier und Immunisierung: als Carrierprotein zur Immunisierung wurde keyhole limpet

35

50

30

10

haemocyanin (KLH) aus Megathura crenulata verwendet (Calbiochem, Bad Soden) und in 0,5 M N-Methylimidazol Buffer (Sigma-Aldrich, Steinheim) pH 7,0 mittels 1-Ethyl-3-(dimethylamino-propyl)carbodiimid bei Raumtemperatur mit dem Peptid gekoppelt. Insgesamt wurden 2,8 mg Peptid an 2,0 mg Haemocyanin gekoppelt. Nach Dialyse gegen phosphatgepufferte Kochsalzlösung (PBS) wurde diese Lösung zur Immunisierung verwendet. Mit derselben Methode wurden 2 mg des Peptids an 2 mg 4x kristallisiertes Rinderserumalbumin (Behringwerke, Marburg) gekoppelt und zur Austestung der Hybridom-Kulturüberstände im ELISA Test verwendet. Die Immunisierung erfolgte in Lou/C Ratten. Dazu wurden 50µg KLH-gekoppeltes Peptid auf 500µl PBS verdünnt und mit gleicher Menge CFA emulsiert. Davon wurden je 500µl i.p. und s.c appliziert. Drei Monate später wurde mit KLH-gekoppeltes Peptid geboostet, jedoch ohne CFA. Die Fusion wurde 3 Tage später durchgeführt. Als Fusionslinie diente die murine Plamozytomlinie P3X63 Ag 8.653. Die Austestung erfogte im ELISA auf das spezifische Peptid und zur Kontrolle auf ein irrelevantes Peptid, das mit der identischen Kopplungschemie an BSA gekoppelt wurde. Hybridome, die nur mit dem spezifischen Peptid reagierten, wurden eingefroren und deren Überstände weiter analysiert. Die Subklassen wurden bestimmt mit subklassenspezifischen monoklonalen Antikörpern.

FACS Analyse: 200.000 MDA-MB-435S-Zellen, die mit Exon9 deletiertem E-Cadherin transfiziert wurden (s.o.) oder 200.000 nicht transfizierte MDA-MB-435S-Zellen wurden mit 50μl Hybridomüberstand inkubiert. Für die Detektion der gebundenen Antikörper wurden 50μl Ziege anti-Ratte-FITC in geeigneter Verdünnung für 30 min zugegeben. Die Zellen wurden im FACscan

(Becton) analysiert. Der mAb 7E6 hat die Subklasse "Ratte IgG1" und zeigte im FACscan die höchste Fluoreszenzintensität.

Immunfluoreszenz: Zur Durchführung der Immunfluoreszenz wurden auf Deckgläschen ausgesäte Zellen (entweder MDA-MB-435S-Zellen, die mit Exon 9 deletiertem E-Cadherin transfiziert wurden oder untransfizierte MDA-MB-435S-Zellen) methanolfixiert und mit dem E-Cadherin mutations-spezifischen Antikörper 7E6 markiert. Als Sekundärantikörper wurden FITC- gekoppelte Ziege-Anti-Ratte-Antikörper (Dianova) verwendet.

Western Blot: Zellextrakte von E-Cadherin transfizierten MDA-MB-435S-Zellen (entweder mit Wildtyp oder Exon 9-deletiertem E-Cadherin transfiziert) und weitere Zellinien wurden mit dem mutations-spezifischen Antikörper 7E6 im Western Blot untersucht. Bei den Extrakten der untransfizierten Linien MDA-MB-435S, Mia PaCa 2 (menschliches Pankreaskarzinom), Neuro 2A und A431 (epidermoides Karzinom, ATCC) konnte kein positives Signal mit dem Antikörper 7E6 detektiert werden. Die mit Wildtyp E-Cadherin transfizierten Zellen wiesen ebenfalls kein Signal mit 7E6 auf. Die einzige Zellinie, die mit dem mutations-spezifischen E-Cadherin Antikörper 7E6 reagiert hatte, war MDA-MB-435S, transfiziert mit Exon 9-deletiertem E-Cadherin.

Immunhistochemie: Archivmaterial (Formalin fixiertes und Paraffin eingebettetes Gewebe) von Magenkarzinom-Patienten mit molekularbiologisch nachgewiesenem E-Cadherin-Exon 9-Verlust wurde deparaffiniert und rehydriert. Nach Zitronensäure- und Mikrowellenbehandlung wurden die Gewebsproben in 1% H_2O_2 für 15 Minuten inkubiert, um endogene Peroxidase zu blocken. Zum Nachweis einer E-Cadherin mutations-spezifischen Immunreaktivität wurden die Gewebe mit dem monoklonalen Antikörper 7E6 bei 4°C über 16 Stunden inkubiert Die Antikörperbindung wurde mit dem Avidin-Biotin-Complex (ABC) und der Peroxidase Methode (ABC Elite Kit, Vector, Burlingame, CA; Sigma FAST DAB, Sigma, Deisenhofen) sichtbar gemacht. Zur Kerngegenfärbung wurde Haemalaun benutzt. Sämtliche Tumorschnitte wiesen als Kontrolle auch Anteile nicht maligner Schleimhaut auf. Negativkontrollen wurden durch Ersatz des Antikörpers 7E6 mit Phosphat gepuffertem NaCl durchgeführt.

40

50

SEQUENZPROTOKOLL

5	(1) ALLGEMEINE ANGABEN:
	(i) ANMELDER:
	(A) NAME: GSF - Forschungszentrum fuer Umwelt und Gesundheit GmbH
10	(B) STRASSE: Ingolstaedter Landstr. 1
	(C) ORT: Oberschleissheim
	(E) LAND: Germany
	(F) POSTLEITZAHL: 85764
15	(ii) PEGELOUPER DED TERRITORIO TO TO
	(ii) BEZEICHNUNG DER ERFINDUNG: E-Cadherin-Mutationen als Grundlage zur Diagnostik und Therapie humaner maligner Tumoren
	(iii) ANZAHL DER SEQUENZEN: 47
20	(iv) COMPUTER-LESBARE FASSUNG:
	(A) DATENTRÄGER: Floppy disk
	(B) COMPUTER: IBM PC compatible
	(C) BETRIEBSSYSTEM: PC-DOS/MS-DOS
25	(D) SOFTWARE: PatentIn Release #1.0, Version #1.30 (EPA)
	(vi) DATEN DER URANMELDUNG:
	(A) ANMELDENUMMER: DE 196 29 938.1
30	(B) ANMELDETAG: 24-JUL-1996
50	
	(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 1:
0E	(i) SEQUENZKENNZEICHEN:
35	(A) LÄNGE: 20 Aminosäuren
	(B) ART: Aminosāure
	(C) STRANGFORM:
	(D) TOPOLOGIE: linear
40	(ii) ART DES MOLEKÜLS: Peptid
	(vi) URSPRÜNLICHE HERKUNFT:
	(A) ORGANISMUS: Homo sapiens
45	(C) INDIVIDUUM/ISOLAT: mutated E Cadherin
	(viii) POSITION IM GENOM:
	(B) KARTENPOSITION: 563del63
50	•
30	
	(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 1:

	1 5 10 GIY Leu Arg Arg Gin Lys Arg Asp Trp Ile Lys Ser Asn Lys Asp
	1 5 10 15
5	Lys Glu Gly Lys
	20
	••
	(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 2:
10	
10	(i) SEQUENZKENNZEICHEN:
	(A) LÄNGE: 20 Aminosäuren
	(B) ART: Aminosaure
	(C) STRANGFORM:
15	(D) TOPOLOGIE: linear
	(ii) ART DES MOLEKŪLS: Peptid
	(vi) URSPRÜNLICHE HERKUNFT:
20	(A) ORGANISMUS: Homo sapiens
20	(C) INDIVIDUUM/ISOLAT: "mutated" E Cadherin
	(C) INDIVIDUOM/ISOLAT: "mutated" E Cadnerin
	(viii) POSITION IM GENOM:
	(B) KARTENPOSITION: 706del9
25	
	(xi) SEQUENZBESCHRE1BUNG: SEQ ID NO: 2:
30	
00	Gln Gly Ala Asp Thr Pro Pro Val Gly Val Glu Arg Glu Thr Gly Trp
	1 5 10 15
	Leu Lys Val Thr
	20
35	••
	(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 3:
	(i) SEQUENZKENNZEICHEN:
40	(A) LÄNGE: 20 Aminosäuren
	(B) ART: Aminosaure
	(C) STRANGFORM:
	(D) TOPOLOGIE: linear
45	(ii) ART DES MOLEKÜLS: Peptid
	(vi) URSPRÜNLICHE HERKUNFT:
	(A) ORGANISMUS: Homo sapiens
50	(C) INDIVIDUUM/ISOLAT: "mutated" E Cadherin
	(viii) POSITION IM GENOM:
	(B) KARTENPOSITION: 1036del15
	VE CONTENT OF TION . IUS GREETS

	(xi)	SEQUENZBESC	HREIBUNG	SEQ ID	NO:	3:						
5	Leu 1	Ser Gln Asp	Pro Glu	Leu Pro	Asp	Lys 10	Asn	Arg	Asn	Thr	Gly 15	Val
	•		,			10					15	
	Ile	Ser Val Val										
10		20										
	(2) ANGAI	BEN ZU SEQ I	D NO: 4:									
	(i)	SEQUENZKENN	ZEICHEN:									
		(A) LÄNGE:	20 Amino	sauren								
15		(B) ART: A	ninosāure	•								
		(C) STRANG	FORM:				•					
		(D) TOPOLO	GIE: line	ar								
20		ART DES MOL										
	(vi)	URSPRÜNLICH										
		(A) ORGANI:										
		(C) INDIVI	DUUM/ISOL	AT: muta	ted	E Ca	dher	in				
25	1111											
	(V111)	POSITION IM										
		(B) KARTENI	OSTITION:	1103de1	.129							
30												
30	(xi)	SEQUENZBESCH	REIBUNG:	SEO ID	NO:	4 :						
				_								
	. Ser	Val Val Thr	Thr Gly	Leu Asp	Arg	Glu	Tyr 1	Lys (Gly (Gln	Val	Pro
35	1		5			10					15	
	Glu	Asn Glu Ala										
		20										
40	(2) ANGAB	EN ZU SEQ II	NO: 5:									
	(1)	SEQUENZKENNZ		_								
		(A) LÄNGE: (B) ART: Am		sauren								
45		(C) STRANGE										
		(D) TOPOLOG										
		(D) TOPOLOG	is: line	11								
	(ii) <i>i</i>	ART DES MOLE	KŪLS: Per	otid								
50	(vi) (URSPRŪNLICHE	HERKUNFT	r:								
		(A) ORGANIS			s							
		(C) INDIVID				E Ca	dheri	.n				

	(viii) POSITION IM GENOM:
	(B) KARTENPOSITION: 1232del183
5	
	(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 5:
	(XI) SEGOENSBESCHKEIBONG: SEG ID NO: 5:
10	Asp Asn Pro Pro Ile Phe Asn Pro Thr Thr Gly Leu Asp Phe Glu Ala
	1 5 10 15
	Lys Gln Gln Tyr
	20
15	•
	(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 6:
	(i) SEQUENZKENNZEICHEN:
	(A) LÄNGE: 20 Aminosäuren
20	(B) ART: Aminosaure
20	(C) STRANGFORM:
	(D) TOPOLOGIE: linear
25	(ii) ART DES MOLEKŪLS: Peptid
25	
	(vi) URSPRŪNLICHE HERKUNFT:
	(A) ORGANISMUS: Homo sapiens
	(C) INDIVIDUUM/ISOLAT: mutated E Cadherin
30	(viii) POSITION IM GENOM:
	(B) KARTENPOSITION: 1414del69
35	(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 6:
	(AL) SEQUENEESCHALIBONG: SEQ ID NO: 6:
	Asn Asn Asp Gly Ile Leu Lys Thr Ala Lys Val Ser Leu Thr Thr Ser
	1 5 10 15
40	
	Thr Ala Thr Val
	20
	•
	(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 7:
45	
	(i) SEQUENZKENNZEICHEN:
	(A) LÄNGE: 20 Aminosäuren
	(B) ART: Aminosaure
50	(C) STRANGPORM:
	(D) TOPOLOGIE: linear
	(ii) ART DES MOLEKŪLS: Peptid

	(vi) URSPRÜNLICHE HERKUNFT:
	(A) ORGANISMUS: Homo sapiens
	(C) INDIVIDUUM/ISOLAT: mutated E Cadherin
5	
	(viii) POSITION IM GENOM:
	(B) KARTENPOSITION: Asp370Ala
	·
10	
	(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 7:
	Thr Ala Val Ile Thr Val Thr Asp Thr Asn Ala Asn Pro Pro Ile Phe
	1 5 10 15
15	
	Asn Pro Thr Thr
	20
	- -
	(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 8:
20	(2) (3.0.2.1. 20 0.2. 20 1.0. 0.
	(i) SEQUENZKENNZEICHEN:
	(A) LÂNGE: 20 Aminosâuren
	(B) ART: Aminosaure
	(C) STRANGFORM:
25	
	(D) TOPOLOGIE: linear
	(iii) ADT DEC MOLEKTIC D
	(ii) ART DES MOLEKÜLS: Peptid
	(vi) URSPRÜNLICHE HERKUNFT:
30	
	(A) ORGANISMUS: Homo sapiens
	(C) INDIVIDUUM/ISOLAT: mutated E Cadherin
	(wiii) DOCTRION IN GREEN
25	(viii) POSITION IM GENOM:
35	(B) KARTENPOSITION: Val598Gln
40	(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 8:
40	
	Glu Val Ser Leu Thr Thr Ser Thr Ala Thr Asp Thr Val Asp Val Leu
	1 5 10 15
	Asp Val Asn Glu
45	20
	(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 9:
50	(i) SEQUENZKENNMEICHEN:
50	(A) LÂNGE: 20 Aminosâuren
	(B) ART: Aminosaure
	(C) STRANGFORM:

	(D) TOPOLOGIE: linear	
5 .	(ii) ART DES MOLEKÜLS: Peptid	
	(vi) URSPRÜNLICHE HERKUNFT:	
	(A) ORGANISMUS: Homo sapiens	
	(C) INDIVIDUUM/ISOLAT: mutated E Cadherin	
10	(viii) POSITION IM GENOM:	
	(B) KARTENPOSITION: Arg598Gln	
15		
	(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 9:	
	Val Bon Bon Bon Blo Due Til Bon and an annual	
	Val Asn Asp Asn Ala Pro Ile Pro Glu Pro Gln Thr Ile Phe Phe	Cys
20	1 5 10 15	
20	Glu Arg Asn Pro	
	20	
((2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 10:	
25		
	(i) SEQUENZKENNZEICHEN:	
	(A) LÄNGE: 20 Aminosäuren	
	(B) ART: Aminosaure	
30	(C) STRANGFORM:	
	(D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) ART DES MOLEKÜLS: Peptid	
	(11) ART BES MOLEKOLS: Peptid	
	(vi) URSPRÜNLICHE HERKUNFT:	
35	(A) ORGANISMUS: Homo sapiens	
	(C) INDIVIDUUM/ISOLAT: mutated E Cadherin	
	(viii) POSITION IM GENOM:	
10	(B) KARTENPOSITION: 826del9	
	·	
	(vi) CROUPNEDECAUDOVDING OF TO THE	
15	(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 10:	
•	Ala Val Ser Ser Ben Cly Ben Bla Val Cly Cl	
	Ala Val Ser Ser Asn Gly Asn Ala Val Glu Glu Ile Leu Ile Thr	Val
	1 10 15	
	Thr Asp Gln Asn	-
<i>TO</i>	20	
(2	2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 11:	

	(i) SEQUENZKENNZEICHEN:	
	(A) LÄNGE: 17 Basenpaare	
	(B) ART: Nucleotid	
5	(C) STRANGFORM: Einzelstrang	
	(D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) ART DES MOLEKÜLS: Sonstige Nucleinsäure	
	(A) BESCHREIBUNG: /desc = "primer"	
10		•
	(vii) UNMITTELBARE HERKUNFT:	
	(B) CLON(E): atg	
15		
15		
	(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 11:	
20	ATGGGCCCTT GGAGCCG	17
20		
	(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 12:	
	(i) SEQUENZKENNZEICHEN:	
25	(A) LÄNGE: 18 Basenpaare	
	(B) ART: Nucleotid	
	(C) STRANGFORM: Einzelstrang	
	(D) TOPOLOGIE: linear	
30	(ii) ART DES MOLEKÜLS: Sonstige Nucleinsäure	
	(A) BESCHREIBUNG: /desc = "primer"	
	(vii) UNMITTELBARE HERKUNFT:	
35	(A) BIBLIOTHEK: Ex 8	
	(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 12:	
40	•	
	CTACGTATAC CCTGGTGG	18
	(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 13:	
45	(i) SEQUENZKENNZEICHEN:	
	(A) LÂNGE: 21 Basenpaare	
	(B) ART: Nucleotid	
	(C) STRANGFORM: Einzelstrang	
	(D) TOPOLOGIE: linear	•
50 ·		
	(ii) ART DES MOLEKŪLS: Sonstige Nucleinsaure	
	(A) BESCHREIBUNG: /desc = "primer"	
	, paamea	

	(vii) UNMITTELBARE HERKUNFT:	
	(B) CLON(E): Ex9/1	
5		
3		
	(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 13:	
	TACAAGGGTC AGGTGCCTGA G	-
10	STATE OF THE STATE	. 21
	(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 14:	
	(i) SEQUENZKENNZEICHEN:	
15	(A) LÄNGE: 18 Basenpaare	
	(B) ART: Nucleotid	
	(C) STRANGFORM: Einzelstrang	
	(D) TOPOLOGIE: linear	
20		
	(ii) ART DES MOLEKÜLS: Sonstige Nucleinsäure	
	(A) BESCHREIBUNG: /desc = "primer"	
	(vii) UNMITTELBARE HERKUNFT:	
25	(B) CLON(E): rEx 10	
	(o) cach(a). Lax 10	
30	(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 14:	
	GGGGGCTTCA TTCACATC	18
35	(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 15:	
	(1) (2)	
	(i) SEQUENZKENNZEICHEN:	
	(A) LÂNGE: 18 Basenpaare (B) ART: Nucleotid	
	(C) STRANGFORM: Einzelstrang	
40	(D) TOPOLOGIE: linear	
	(b) forobodis: linear	
	(ii) ART DES MOLEKŪLS: Sonstige Nucleinsäure	
	(A) BESCHREIBUNG: /desc = "primer"	
45	, and a second s	
	(vii) UNMITTELBARE HERKUNFT:	
	(B) CLON(E): r3'/2/neu	
50		_
JU		
	(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 15:	

	CCAGCACATG GGTCTGGG	18
_	(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 16:	
5	(i) SEQUENZKENNZEICHEN:	
	(A) LÂNGE: 18 Basenpaare	
	(B) ART: Nucleotid	
	(C) STRANGFORM: Einzelstrang	
10	(D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) ART DES MOLEKŪLS: Sonstige Nucleinsäure	
	(A) BESCHREIBUNG: /desc = "primer"	
15		
	(vii) UNMITTELBARE HERKUNFT:	
	(B) CLON(E): Ex7	
20		
	(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 16:	
	ACCTCTGTGA TGGAGGTC	18
25	(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 17:	
	(i) SEQUENZKENNZEICHEN:	
	(A) LÄNGE: 24 Basenpaare	
30	(B) ART: Nucleotid	
00	(C) STRANGFORM: Einzelstrang	
	(D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) ART DES MOLEKŪLS: Sonstige Nucleinsāure	
35	(A) BESCHREIBUNG: /desc = "primer"	
	(vii) UNMITTELBARE HERKUNFT:	
	(B) CLON(E): rEx11	
40		
	(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 17:	
.		
45	TGTGTACGTG CTGTTCTTCA CGTG	24
	(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 18:	
	(i) SEQUENZKENNZEICHEN:	•
50	(A) LÄNGE: 20 Basenpaare	
	(B) ART: Nucleotid	
	(C) STRANGFORM: Einzelstrang	

	(D) TOPOLOGIE: linear	
5	<pre>(ii) ART DES MOLEKÜLS: Sonstige Nucleinsäure (A) BESCHREIBUNG: /desc = ""forward" primer"</pre>	
10	(vii) UNMITTELBARE HERKUNFT: (B) CLON(E): ATG	
	(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 18:	
15	CCATGGGCCC TTGGAGCCGC	20
	(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 19:	
20	(i) SEQUENZKENNZEICHEN: (A) LÂNGE: 24 Basenpaare (B) ART: Nucleotid (C) STRANGFORM: Einzelstrang	
25	(D) TOPOLOGIE: linear (ii) ART DES MOLEKÜLS: Sonstige Nucleinsäure (A) BESCHREIBUNG: /desc = ""forward" primer"	
30	(vii) UNMITTELBARE HERKUNFT: (B) CLON(E): Ex5	
35	(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 19:	
	ACAGAGCCTC TGGATAGAGA ACGC	24
40	(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 20:	
	(i) SEQUENZKENNZEICHEN:(A) LÄNGE: 22 Basenpaare(B) ART: Nucleotid	
45	(C) STRANGFORM: Einzelstrang (D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) ART DES MOLEKÜLS: Sonstige Nucleinsäure (A) BESCHREIBUNG: /desc = ""forward" primer"	
50		
	(Vii) UNMITTELBARE HERKUNFT:	

	(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 20:	
5	CAGCGTGGGA GGCTGTATAC AC	22
	(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 21:	
	(i) SEQUENZKENNZEICHEN:	
10	(A) LÄNGE: 21 Basenpaare	
	(B) ART: Nucleotid	
	(C) STRANGFORM: Einzelstrang	
	(D) TOPOLOGIE: linear	
15	(ii) ART DES MOLEKŪLS: Sonstige Nucleinsaure	
	(A) BESCHREIBUNG: /desc = ""forward" primer"	
	(vii) UNMITTELBARE HERKUNFT:	
20	(B) CLON(E): Ex10/2	
25	(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 21:	
	GTGTCCGAGG ACTTTGGCGT G	21
	•	21
30	(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 22:	
	(i) SEQUENZKENNZEICHEN:	
	(A) LÄNGE: 21 Basenpaare	
	(B) ART: Nucleotid	
35	(C) STRANGFORM: Einzelstrang	
	(D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) ART DES MOLEKÛLS: Sonstige Nucleinsâure	
40	(A) BESCHREIBUNG: /desc = ""forward" primer"	
	(vii) UNMITTELBARE HERKUNFT:	
	(B) CLON(E): Ex13	
45		
	(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 22:	
50	GGCGTCTGTA GGAAGGCACA G	21
	(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 23:	

	(i) SEQUENZKENNZEICHEN:	
	(A) LÂNGE: 22 Basenpaare	
	(B) ART: Nucleotid	
5	(C) STRANGFORM: Einzelstrang	
	(D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) ART DES MOLEKÜLS: Sonstige Nucleinsäure	
	(A) BESCHREIBUNG: /desc = ""reverse" primer"	
10		
	(vii) UNMITTELBARE HERKUNFT:	
	(B) CLON(E): rEx6	
15		
15		
	· ·	
	(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 23:	
20	CTGGAAGAGC ACCTTCCATG AC	22
20		
	(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 24:	
	(i) SEQUENZKENNZEICHEN:	
25	(A) LÂNGE: 20 Basenpaare	
	(B) ART: Nucleotid	
	(C) STRANGFORM: Einzelstrang	
	(D) TOPOLOGIE: linear	
30	(ii) ART DES MOLEKÛLS: Sonstige Nucleinsaure	
	(A) BESCHREIBUNG: /desc = ""reverse" primer"	
	(vii) UNMITTELBARE HERKUNFT:	
35	(B) CLON(E): rEx10/2	
	(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 24:	
40		
	CCACATTCGT CACTGCTACG	20
	(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 25:	
45	(i) SEQUENZKENNZEICHEN:	
	(A) LÂNGE: 21 Basenpaare	
	(B) ART: Nucleotid	
	(C) STRANGFORM: Einzelstrang	
50	(D) TOPOLOGIE: linear	
50		
	(ii) ART DES MOLEKŪLS: Sonstige Nucleinsaure	
	(A) BESCHREIBUNG: /desc = ""reverse" primer"	

	(vii) UNMITTELBARE HERKUNFT:	
	(B) CLON(E): rEx11	
-		
5		
	(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 25:	
10	TGTGTACGTG CTGTTCTTCA C	21
	(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 26:	
	(i) SEQUENZKENNZEICHEN:	
15	(A) LÄNGE: 25 Basenpaare	
	(B) ART: Nucleotid	
	(C) STRANGFORM: Einzelstrang	
	(D) TOPOLOGIE: linear	
•		
20	(ii) ART DES MOLEKÜLS: Sonstige Nucleinsäure	
	(A) BESCHREIBUNG: /desc = ""reverse" primer"	
	, and a second principle	
25	(vii) UNMITTELBARE HERKUNFT:	
	(B) CLON(E): rEx13	
	127 2200	
30	(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 26:	
	TCAGAATTAG CAAAGCAAGA ATTCC	25
		25
	(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 27:	
35	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	
	(i) SEQUENZKENNZEICHEN:	
	(A) LÂNGE: 18 Basenpaare	
	(B) ART: Nucleotid	
40	(C) STRANGFORM: Binzelstrang	
40	(D) TOPOLOGIE: linear	
	(5) Interest interest	
	(ii) APT DES MOI EVIUS. Conchine North-in-	
	(ii) ART DES MOLEKÜLS: Sonstige Nucleinsäure	
45	(A) BESCHREIBUNG: /desc = ""reverse" primer"	
	And the transferred by the second	
	(vii) UNMITTELBARE HERKUNFT:	
	(B) CLON(E): r3prime	
50		
	(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 27:	

18

CCAGCACATG GGTCTGGG

5	(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 28:	
	(i) SEQUENZKENNZEICHEN:	
	(A) LÄNGE: 60 Basenpaare	
	(B) ART: Nucleotid	
	(C) STRANGFORM: Einzelstrang	
10	(D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) ART DES MOLEKÜLS: Genom-DNA	
15	(vi) URSPRÜNLICHE HERKUNFT:	
	(A) ORGANISMUS: Homo sapiens	
	(C) INDIVIDUUM/ISOLAT: mutated B Cadherin	
	(viii) POSITION IM GENOM:	
20	(B) KARTENPOSITION: 563del63	
25	(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 28:	
	CCTGGCCTCA GAAGACAGAA GAGAGACTGG ATCAAATCCA ACAAAGACAA AGAAGGCAAG	60
30	(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 29:	
	(i) SEQUENZKENNZEICHEN:	
	(A) LÄNGE: 60 Basenpaare	
	(B) ART: Nucleotid	
35	(C) STRANGFORM: Einzelstrang	
	(D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) ART DES MOLEKÛLS: Genom-DNA	
10	(vi) URSPRÜNLICHE HERKUNFT:	
	(A) ORGANISMUS: Homo sapiens	
	(C) INDIVIDUUM/ISOLAT: mutated E Cadherin	
	(viii) POSITION IM GENOM:	
5	(B) KARTENPOSITION: 706del19	
0	(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 29:	
	CAAGGAGCTG ACACCCCC TCTTCCTCTT C	
	CAAGGAGCTG ACACACCCCC TGTTGGTGTT GAAAGAGAAA CAGGATGGCT GAAGGTGACA	60

	(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 30:	
5	(i) SEQUENZKENNZEICHEN: (A) LÂNGE: 60 Basenpaare (B) ART: Nucleotid (C) STRANGFORM: Einzelstrang	
10	(D) TOPOLOGIE: linear (ii) ART DES MOLEKÜLS: Genom-DNA	
	(II) ART DES MOLEKOLS: GENOM-DNA	
15	(vi) URSPRÛNLICHE HERKUNFT:(A) ORGANISMUS: Homo sapiens(C) INDIVIDUUM/ISOLAT: mutated E Cadherin	
	(viii) POSITION IM GENOM:	
	(B) KARTENPOSITION: 1036del15	
20		
	(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 30:	
25	CTCAGCCAAG ATCCTGAGCT CCCTGACAAA AACAGGAACA CAGGAGTCAT CAGTGTGGTC	60
	(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 31:	
30	(i) SEQUENZKENNZEICHEN:(A) LÂNGE: 60 Basenpaare(B) ART: Nucleotid(C) STRANGFORM: Einzelstrang	
	(D) TOPOLOGIE: linear	
35	(ii) ART DES MOLEKŪLS: Genom-DNA	
	(vi) URSPRÜNLICHE HERKUNFT:	
	(A) ORGANISMUS: Homo sapiens	
10	(C) INDIVIDUUM/ISOLAT: mutated E Cadherin	
	(with DOCTTON IN COMM	
	(viii) POSITION IM GENOM: (B) KARTENPOSITION: 1103del129	
15	(o) Mariantosition. Ilusquell29	
	(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 31:	
50	AGTGTGGTCA CCACTGGGCT GGACCGAGAG TACAAGGGTC AGGTGCCTGA GAACGAGGCT	60
	(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 32:	

	(i) SEQUENZKENNZEICHEN:	
	(A) LÄNGE: 60 Basenpaare	
	(B) ART: Nucleotid	
5	(C) STRANGFORM: Einzelstrang	
	(D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) ART DES MOLEKÜLS: Genom-DNA	
10	(vi) URSPRÛNLICHE HERKUNFT:	
	(A) ORGANISMUS: Homo sapiens	
	(C) INDIVIDUUM/ISOLAT: mutated E Cadherin	
	(viii) POSITION IM GENOM:	
15	(B) KARTENPOSITION: 1232dell83	
20	(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 32:	
20	•	
	GATAATCCTC CGATCTTCAA TCCCACCACG GGCTTGGATT TTGAGGCCAA GCAGCAGTAC	60
25	(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 33:	
23		
	(i) SEQUENZKENNZEICHEN:	
	(A) LÂNGE: 57 Basenpaare	
	(B) ART: Nucleotid	
30	(C) STRANGFORM: Einzelstrang	
00	(D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) ART DES MOLEKŪLS: Genom-DNA	
35	(vi) URSPRÜNLICHE HERKUNFT:	
	(A) ORGANISMUS: Homo sapiens	
	(C) INDIVIDUUM/ISOLAT: mutated E Cadherin	
	The second secon	
	(viii) POSITION IM GENOM:	
40	(B) KARTENPOSITION: 1414del69	
	(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 33:	
4 5		
	AACAACGATG GCATTTTGAA AACAGCAAAG TCTCTCACCA CCTCCACAGC CACCGTC	57
	The second contract contract carried the carried the contract carried the contract carried the contract carried the carried th	57
	(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 34:	
50	(i) SEQUENZKENNZEICHEN:	
	(A) LĀNGE: 60 Basenpaare	
	(B) ART: Nucleotid	
	(b) Mi. MUCIEUCIU	

	(C) STRANGFORM: Einzelstrang	
	(D) TOPOLOGIE: linear	
5	(ii) ART DES MOLEKÜLS: Genom-DNA	
	(vi) URSPRÜNLICHE HERKUNFT:	
	(A) ORGANISMUS: Homo sapiens	
	(C) INDIVIDUUM/ISOLAT: mutated E Cadherin	
10		
	(viii) POSITION IM GENOM:	
	(B) KARTENPOSITION: Asp370Ala	
15		
	(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 34:	
	ACAGCTGTGA TCACAGTCAC TGACACCAAC GCTAATCCTC CGATCTTCAA TCCCACCACG	60
		• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •
20		
	(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 35:	
	(i) SEQUENZKENNZEICHEN:	
25	(A) LÄNGE: 60 Basenpaare	
25	(B) ART: Nucleotid	
	(C) STRANGFORM: Einzelstrang	
	(D) TOPOLOGIE: linear	
30	(ii) ART DES MOLEKŪLS: Genom-DNA	
	(vi) URSPRÜNLICHE HERKUNFT:	
	(A) ORGANISMUS: Homo sapiens	
	(C) INDIVIDUUM/ISOLAT: mutated E Cadherin	
35		
	(viii) POSITION IM GENOM:	
	(B) KARTENPOSITION: Val473Asp	
40	(a) A GROUPING CONTRACTOR OF THE CONTRACTOR OF T	
	(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 35:	
	Ch COMOMOMO, MOLAGA AND AND AND AND AND AND AND AND AND AN	
	GAGGTCTCTC TCACCACCTC CACAGCCACC GACACCGTGG ATGTGCTGGA TGTGAATGAA	60
45		
45	(3) MONEY OF THE PROPERTY OF TH	
	(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 36:	
	(i) SEQUENZKENNZEICHEN:	
	(A) LÄNGE: 60 Basenpaare	
50	(B) ART: Nucleotid	
	(C) STRANGFORM: Einzelstrang	
	(D) TOPOLOGIE: linear	

	(ii) ART DES MOLEKŪLS: Genom-DNA	
5	(vi) URSPRÜNLICHE HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: Homo sapiens	
	(C) INDIVIDUUM/ISOLAT: mutated E Cadherin	
	(viii) POSITION IM GENOM:	
10	(B) KARTENPOSITION: Arg598Gln	
	(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 36:	
15	GTGAATGACA ACGCCCCCAT ACCAGAACCT CAAACTATAT TCTTCTGTGA GAGGAATCCA	60
20	(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 37:	
20	(i) SEQUENZKENNZEICHEN:	
	(A) LÄNGE: 60 Basenpaare	
	(B) ART: Nucleotid	
?5	(C) STRANGFORM: Einzelstrang (D) TOPOLOGIE: linear	
	(C) INCOMOLE. TIMEAL	
	(ii) ART DES MOLEKŪLS: Genom-DNA	
	(vi) URSPRÜNLICHE HERKUNFT:	
30	(A) ORGANISMUS: Homo sapiens	
	(C) INDIVIDUUM/ISOLAT: mutated E Cadherin	
	(viii) POSITION IM GENOM:	
15	(B) KARTENPOSITION: 826del9	
	(vi) CENTENTARECCURATORIC CON TO THE	
0	(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 37:	
U	GCTGTGTCAT CCAACGGGAA TGCAGTTGAG GAGATTTTGA TCACGGTAAC CGATCAGAAT	60
	(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 38:	
5		
	(i) SEQUENZKENNZEICHEN:	
	(A) LÄNGE: 20 Aminosäuren	
	(B) ART: Aminosāure	
0	(C) STRANGFORM:	
	(D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) ART DES MOLEKŪLS: Peptid	

	(VI) URSPRUNLICHE HERKUNFT:
	(A) ORGANISMUS: Homo sapiens
	(C) INDIVIDUUM/ISOLAT: mutated E Cadherin
5	
	(viii) POSITION IM GENOM:
	(B) KARTENPOSITION: 563del63
10	·
	(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 38:
	West and an experimental services and the Mot 24:
	Pro Gly Leu Arg Arg Gln Lys Arg Asp Trp Val Ile Pro Pro Ile Ser
15	1 5 10 15
	Cys Pro Glu Asn
	20
	40
	(A) Augustian and an analysis of the control of the
20	(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 39:
	(i) SEQUENZKENNZEICHEN:
	(A) LÂNGE: 20 Aminosauren
	(B) ART: Aminosaure
25	(C) STRANGFORM:
	(D) TOPOLOGIE: linear
	(ii) ART DES MOLEKÜLS: Peptid
30	(vi) URSPRŪNLICHE HERKUNFT:
00	
	(A) ORGANISMUS: Homo sapiens
	(C) INDIVIDUUM/ISOLAT: mutated E Cadherin
	(viii) POSITION IM GENOM:
<i>35</i>	(B) KARTENPOSITION: 706del9
	(b) Marianeosilion: 706del9
	(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 39:
40	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •
	Gin Giv Ala Agn The Dec Dec Wal Gi et a se
	Gln Gly Ala Asp Thr Pro Pro Val Gly Val Phe Ile Ile Glu Arg Glu
	1 5 10 15
45	Thr Gly Trp Leu
10	20
	(2) MGMBW W. CO. C. C.
	(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 40:
50	(i) SEQUENZKENNZEICHEN:
	(A) LÂNGE: 20 Aminosāuren
	(B) ART: Aminosaure
	(C) STRANGFORM:

	(D) TOPOLOGIE: linear
5	(ii) ART DES MOLEKÜLS: Peptid
	(vi) URSPRÛNLICHE HERKUNFT:
	(A) ORGANISMUS: Homo sapiens
	(C) INDIVIDUUM/ISOLAT: "normal" E Cadherin
	de la cadalet III
10	·
	(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 40:
15	Leu Ser Gln Asp Pro Glu Leu Pro Asp Lys Asn Met Phe Thr Ile Asn
	1 5 10 15
	Arg Asn Thr Gly
	20
20	
	(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 41:
	(i) SEQUENZKENNZEICHEN:
05	(A) LÄNGE: 20 Aminosäuren
25	(B) ART: Aminosāure
	(C) STRANGFORM:
	(D) TOPOLOGIE: linear
	(ii) ART DES MOLEKÜLS: Peptid
30	
	(vi) URSPRÜNLICHE HERKUNFT:
	(A) ORGANISMUS: Homo sapiens
	(C) INDIVIDUUM/ISOLAT: "normal" E Cadherin
35	
	(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 41:
10	Ser Val Val Thr Thr Gly Leu Asp Arg Glu Ser Phe Pro Thr Tyr Thr
	1 5 10 15
	-
	Leu Val Val Gln
	20
15	
	(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 42:
	(i) SEQUENZKENNZEICHEN:
70	(A) LÄNGE: 20 Aminosäuren
50	(B) ART: Aminosaure
	(C) STRANGFORM:
	(D) TOPOLOGIE: linear

	(ii) ART DES MOLEKŪLS: Peptid
	(vi) URSPRÜNLICHE HERKUNFT:
5	(A) ORGANISMUS: Homo sapiens
	(C) INDIVIDUUM/ISOLAT: "normal" E Cadherin
	(c) INDIVIDUOM/ISOMAI: "MOIMAI" E Cadnerin
10	
,,,	(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 42:
	Asp Asn Pro Pro Ile Phe Asn Pro Thr Thr Tyr Lys Gly Gln Val Pro
	1 5 10 15
15	Glu Asn Glu Ala
	20
	20
	(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 43:
20	
	(i) SEQUENZKENNZEICHEN:
	(A) LÄNGE: 20 Aminosauren
	(B) ART: Aminosaure
25	(C) STRANGFORM:
25	(D) TOPOLOGIE: linear
	(ii) and the property of the second
	(ii) ART DES MOLEKŪLS: Peptid
	(vi) URSPRÜNLICHE HERKUNFT:
30	(A) ORGANISMUS: Homo sapiens
	(C) INDIVIDUUM/ISOLAT: "normal" E Cadherin
35	·
	(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 43:
	Asn Asn Asp Gly Ile Leu Lys Thr Ala Lys Gly Leu Asp Phe Glu Ala
40	1 5 10 15
40	Lys Gln Gln Tyr
	20
	(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 44:
45	
	(i) SEQUENZKENNZEICHEN:
	(A) LÄNGE: 20 Aminosauren
	(B) ART: Aminosāure
50	(C) STRANGFORM:
	(D) TOPOLOGIE: linear
	(ii) APT DEC MOLTIVE C
	(ii) ART DES MOLEKŪLS: Peptid

	(vi) URSPRÜNLICHE HERKUNFT:
	(A) ORGANISMUS: Homo sapiens
5	(C) INDIVIDUUM/ISOLAT: "normal" E Cadherin
	(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 44:
10	Thr Ala Val Ile Thr Val Thr Asp Thr Asn Asp Asn Pro Pro Ile Phe 1 5 10 15
15	Asn Pro Thr Thr
	(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 45:
	(i) SEQUENZKENNZEICHEN:
20	(A) LÂNGE: 20 Aminosäuren
	(B) ART: Aminosāure
	(C) STRANGFORM:
	(D) TOPOLOGIE: linear
25	(ii) ART DES MOLEKŪLS: Peptid
	(vi) URSPRÜNLICHE HERKUNFT:
	(A) ORGANISMUS: Homo sapiens
	(C) INDIVIDUUM/ISOLAT: "normal" E Cadherin
30	
	(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 45:
35	Glu Val Ser Leu Thr Thr Ser Thr Ala Thr Val Thr Val Asp Val Leu
	1 5 10 15
	Asp Val Asn Glu
	20
40	
	(2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 46:
	(i) SEQUENZKENNZEICHEN:
45	(A) LÄNGE: 20 Aminosäuren
10	(B) ART: Aminosāure
	(C) STRANGFORM:
	(D) TOPOLOGIE: linear
50	(ii) ART DES MOLEKŪLS: Peptid
	(vi) URSPRŪNLICHE HERKUNFT:
	(A) ORGANISMUS: Homo sapiens

(C) INDIVIDUUM/ISOLAT: "normal" E Cadherin 5 (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 46: Val Asn Asp Asn Ala Pro Ile Pro Glu Pro Arg Thr Ile Phe Phe Cys 10 1 5 10 Glu Arg Asn Pro 20 15 (2) ANGABEN ZU SEQ ID NO: 47: (i) SEQUENZKENNZEICHEN: (A) LÄNGE: 19 Aminosäuren 20 (B) ART: Aminosaure (C) STRANGFORM: (D) TOPOLOGIE: linear 25 (ii) ART DES MOLEKŪLS: Peptid (vi) URSPRÜNLICHE HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: Homo sapiens (C) INDIVIDUUM/ISOLAT: "normal" E Cadherin 30 (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 47: 35 Ala Val Ser Ser Asn Gly Asn Ala Val Glu Asp Pro Met Glu Ile Leu 10 40 Ile Thr Val 45 Patentansprüche 1. Monoklonaler Antikörper, der spezifisch gegen diejenigen Aminosäuresequenzen von mutiertem E-Cadherin gerichtet ist, die durch In-frame-Mutationen auf DNA-Ebene entstanden sind und 50 a. zum Verlust mindestens eines Basentripletts oder eines Multimeren hiervon in einem Exon auf RNA-Ebene und in der Folge zur Deletion mindestens einer Aminosäure des wt-E-Cadherin-Proteins führen, und/oder b. zum Austausch von ein oder zwei Nukleotiden mindestens eines Basentripletts in einem Exon auf RNA-Ebene und in der Folge zum Austausch mindestens einer Aminosäure des wt-E-Cadherin-Proteins führen. 55 2. Monoklonaler Antiköper nach Anspruch 1,

er gegen diejenigen Aminosäuresequenzen von mutiertem E-Cadherin gerichtet ist, die durch In-frame-Mutationen

dadurch gekennzeichnet, daß

auf DNA-Ebene entstanden sind und zum Verlust mindestens eines Basentripletts oder eines Multimeren hiervon in Exon 8, Exon 9 oder Exon 10 auf RNA-Ebene führen.

3. Monoklonaler Antikörper nach Anspruch 1 oder Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß er zumindest denjenigen Sequenz-Bereich aus einem oder mehreren der nachfolgenden Aminosäuresequenzen erkennt, der durch Deletion oder Aminosäureaustausch im Vergleich zu wt-E-Cadherin entstanden ist, ausgewählt aus mindestens einer Sequenz der nachfolgenden Gruppe:

5

10

15

20

25

30

Mutation	Mutierte E-Cadherin Sequenz
563del63	PGLRRQKRDW/IKSNKDKEGK
706del9	QGADTPPVGV/ERETGWLKVT
1036del15	LSQDPELPDK/NRNTGVISVV
1103del129	SVVTTGLDRE/YKGQVPENEA
1232del183	DNPPIFNPTT/GLDFEAKQQY
1414del69	NNDGILKTAK/VSLTTSTATV
Asp370Ala	TAVITVTDTN <u>A</u> NPPIFNPTT
Val473Asp	EVSLTTSTAT <u>D</u> TVDVLDVNE
Arg598Gln	VNDNAPIPEP <u>Q</u> TIFFCERNP
826del9	AVSSNGNAVE <u>E</u> /ILITVTDQN

wobei "/" die Position einer Deletion und unterstrichene und fettgedruckte Buchstaben die durch Punktmutationen veränderten Aminosäuren anzeigen, je im Vergleich zum wt-E-Cadherin-Protein.

- Mischung aus mindestens zwei monoklonalen Antikörpern, die gegen eine oder mehrere der obengenannten Aminosäuresequenzen gerichtet sind.
- 5. Monoklonaler Antikörper nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 4,
 35 dadurch gekennzeichnet, daß er spezifisch gegen die Aminosäuresequenzen von mutiertem transmembranständigen E-Cadherin gerichtet ist.
 - Monoklonale Antikörper nach einem oder mehreren der vorhergehenden Ansprüche produzierende Zellinie, dadurch gekennzeichnet, daß
- sie die Hybridomzellinie delta CAD-9, clone 7E6-1, Hinterlegungsnummer DSM ACC 2277, ist.
 - 7. Immuntest zum Nachweis von Magenkarzinomzellen, enthaltend mindestens einen monoklonalen Antikörper nach einem oder mehreren der vorhergehenden Ansprüche.
- 8. Primer für PCR-Verfahren zur Amplifikation von DNA und cDNA-Sequenzen von mutierten Exon-Bereichen von E-Cadherin, die so ausgewählt sind, daß sie spezifisch die mutierten Sequenzen einschließen, die durch In-frame-Mutationen auf DNA-Ebene entstanden sind und
- a. zum Verlust mindestens eines Basentripletts oder eines Multimeren hiervon in einem Exon auf RNA-Ebene
 und in der Folge zur Deletion mindestens einer Aminosäure des wt-E-Cadherin-Proteins führen, und/oder
 b. zu Austausch von ein oder zwei Nukleotiden mindestens eines Basentripletts in einem Exon auf RNA-Ebene
 und in der Folge zum Austausch mindestens einer Aminosäure des wt-E-Cadherin-Proteins führen.
- 9. Primer für PCR-Verfahren nach Anspruch 8 zur Amplifikation von DNA und cDNA-Sequenzen von mutierten Exon-Bereichen von E-Cadherin, die so ausgewählt sind, daß sie spezifisch die mutierten Sequenzen einschließen, ausgewählt aus mindestens einem Primer der nachfolgenden Gruppe:

5

10

Name des Primers	Sequenz
ATG	5'-ATGGGCCCTT GGAGCCG
Ex 8	5'-CTACGTATACC CTGGTGG
Ex9/1	5'-TACAAGGGTC AGGTGCCTGAG
rEx 10	5'-GGGGCTTCAT TCACATC
r3'/2/neu	5'-CCAGCACATG GGTCTGGG
Ex7	5'-ACCTCTGTGAT GGAGGTC
rEx11	5'-TGTGTACGTGC TGTTCTTCACGTG

30

45

55

15

	Name und Sequenz des "vorwärts" Primers	Name und Sequenz des "rückwärts" Primers
20	ATG; 5'-CCATGGGCCCT TGGAGCCGC	rEx6; 5'-CTGGAAGAGCA CCTTCCATGAC
	Ex5; 5'-ACAGAGCCTCTG GATAGAGAACGC	rEx10/2; 5'-CCACATTCGT CACTGCTACG
	Ex9/2a; 5'-CAGCGTGGGA GGCTGTATACAC	rEx11; 5'-TGTGTACGTGC TGTTCTTCAC
25	Ex10/2; 5'-GTGTCCGAGG ACTTTGGCGTG	rEx13; 5'-TCAGAATTAGC AAAGCAAGAATTCC
	Ex13; 5'-GGCGTCTGTAG GAAGGCACAG	r3prime; 5'-CCAGCACATG GGTCTGGG

10. Therapeutisches oder diagnostisches Mittel,

dadurch gekennzeichnet, daß

es als Wirksubstanz mindestens eine Nukleinsäure enthält, die spezifisch mit der DNA oder cDNA oder hiervon abgeleiteten RNA-Sequenzen von mutiertem E-Cadherin hybridisiert, wobei die DNA oder cDNA In-frame-Mutationen aufweist, die

35 a. zum Verlust mindestens eines Basentripletts oder eines Multimeren hiervon in einem Exon auf RNA-Ebene und in der Folge zur Deletion mindestens einer Aminosäure des wt-E-Cadherin-Proteins führen, und/oder b. zum Austausch von ein oder zwei Nukleotiden mindestens eines Basentripletts in einem Exon auf RNA-Ebene und in der Folge zum Austausch mindestens einer Aminosäure des wt-E-Cadherin-Proteins führen.

40 11. Therapeutisches oder diagnostisches Mittel nach Anspruch 10, dadurch gekennzeichnet, daß

> es als Wirksubstanz mindestens eine Nukleinsäure enthält, die zumindest mit einem Teil der nachfolgenden DNA-Sequenzen oder deren komplemetären Strängen oder hiervon abgeleiteten RNA-Sequenzen zumindest unter stringenten Bedingungen hybridisiert, wobei zumindest der durch In-frame-Mutation entstandene Sequenzbereich miteingeschlossen ist:

Mutation 563del63:

CCT GGC CTC AGA AGA CAG AAG AGA GAC TGG / ATC AAA TCC AAC AAA GAC AAA GAA GGC AAG Mutation 706del9:

50 CAA GGA GCT GAC ACA CCC CCT GTT GGT GT / T GAA AGA GAA ACA GGA TGG CTG AAG GTG ACA Mutation 1036del15:

> CTC AGC CAA GAT CCT GAG CTC CCT GAC AAA / AAC AGG AAC ACA GGA GTC ATC AGT GTG GTC Mutation 1103deldel129:

AGT GTG GTC ACC ACT GGG CTG GAC CGA GAG / TAC AAG GGT CAG GTG CCT GAG AAC GAG GCT Mutation 1232del183:

GAT AAT CCT CCG ATC TTC AAT CCC ACC ACG / GGC TTG GAT TTT GAG GCC AAG CAG CAG TAC Mutation 1414del69:

AAC AAC GAT GGC ATT TTG AAA ACA GCA AAG / TCT CTC ACC ACC TCC ACA GCC ACC GTC

Mutation Asp370Ala:

ACA GCT GTG ATC ACA GTC ACT GAC ACC AAC GCT AAT CCT CCG ATC TTC AAT CCC ACC ACG Mutation Val473Asp:

GAG GTC TCT CTC ACC ACC TCC ACA GCC ACC GAC ACC GTG GAT GTG GAT GTG AAT GAA Mutation Arg598GIn:

GTG AAT GAC AAC GCC CCC ATA CCA GAA CCT CAA ACT ATA TTC TTC TGT GAG AGG AAT CCA Mutation 826del9:

GCT GTG TCA TCC AAC GGG AAT GCA GTT GAG GA / G ATT TTG ATC ACG GTA ACC GAT CAG AAT

10 12. Mittel nach Anspruch 10 oder 11,

dadurch gekennzeichnet, daß

die Nukleinsäure unter stringenten Bedingungen hybridisiert.

- 13. Verwendung eines monoklonalen Antikörpers nach einem oder mehreren der vorhergehenden Ansprüche zur Herstellung eines Arzneimittels zur Diagnostik und Therapie von Magenkarzinomen.
- 14. Verwendung nach Anspruch 13,

dadurch gekennzeichnet, daß

der monoklonale Antikörper zur Therapie mit einem Mittel verbunden ist, das die Magenkarzinomzellen zumindest zum Teil selektiv eliminiert.

15. Verwendung nach Anspruch 14,

dadurch gekennzeichnet, daß

der monoklonale Antikörper mit einem Toxin oder einer Strahlenquelle gekoppelt ist.

16. DNA-Oligonukleotide,

dadurch gekennzeichnet, daß

sie zumindest für denjenigen Aminosäuresequenzbereich eines der nachfolgenden Oligopeptide kodieren, der durch Deletion oder Aminosäureaustausch im Vergleich zu wt-E-Cadherin entstanden ist, ausgewählt aus mindestens einer Sequenz der nachfolgenden Gruppe:

Mutation	Mutierte E-Cadherin Sequenz
563del63	PGLRRQKRDW/IKSNKDKEGK
706del9	QGADTPPVGV/ERETGWLKVT
1036del15	LSQDPELPDK/NRNTGVISVV
1103del129	SVVTTGLDRE/YKGQVPENEA
1232del183	DNPPIFNPTT/GLDFEAKQQY
1414del69	NNDGILKTAK/VSLTTSTATV
Asp370Ala	TAVITVTDTN <u>A</u> NPPIFNPTT
Val473Asp	EVSLTTSTAT <u>D</u> TVDVLDVNE
Arg598Gln	VNDNAPIPEP <u>Q</u> TIFFCERNP
826del9	AVSSNGNAVE <u>E</u> /ILITVTDQN

- wobei "/" die Position einer Deletion und unterstrichene und fettgedruckte Buchstaben die durch Punktmutationen veränderten Aminosäuren anzeigen, je im Vergleich zum wt-E-Cadherin-Protein.
 - 17. DNA-Oligonukleotide,

dadurch gekennzeichnet, daß

sie mit einem der DNA-Oligonukleotide nach Anspruch 16 zumindest unter stringenten Bedingungen hybridisieren.

 Oligopeptid, dadurch gekennzeichnet, daß

35

5 .

15

20

25

30

40

45

55

es zumindest denjenigen Sequenz-Bereich aus einem oder mehreren der nachfolgenden Aminosäuresequenzen enthält, der durch Deletion oder Aminosäureaustausch im Vergleich zu wt-E-Cadherin entstanden ist, ausgewählt aus mindestens einer Sequenz der nachfolgenden Gruppe:

5	
•	

10

15

20

Mutation	Mutierte E-Cadherin Sequenz
563del63	PGLRRQKRDW/IKSNKDKEGK
706del9	QGADTPPVGV/ERETGWLKVT
1036del15	LSQDPELPDK/NRNTGVISVV
1103del129	SVVTTGLDRE/YKGQVPENEA
1232del183	DNPPIFNPTT/GLDFEAKQQY
1414del69	NNDGILKTAK/VSLTTSTATV
Asp370Ala	TAVITVTDTN <u>A</u> NPPIFNPTT
Val473Asp	EVSLTTSTAT <u>D</u> TVDVLDVNE
Arg598Gln	VNDNAPIPEPQTIFFCERNP
826del9	AVSSNGNAVE <u>E</u> /ILITVTDQN

wobei "/" die Position einer Deletion und unterstrichene und fettgedruckte Buchstaben die durch Punktmutationen veränderten Aminosäuren anzeigen, je im Vergleich zum wt-E-Cadherin-Protein.

25

30

- 19. Verfahren zum Nachweis von Tumorzellen in einem menschliche Zellen enthaltenden Probenmaterial mit den nachfolgenden Schritten:
 - a. Bereitstellen von menschliche Zellen enthaltendem Probenmaterial
 - b. Gewinnung der mRNA aus den menschlichen Zellen;
 - c. reverse Transkription der mRNA;
 - d. Durchführung einer Polymerasekettenreaktion unter Verwendung der Primer gemäß Anspruch 8 oder 9;
 - e. Auftrennen und Analysieren der Reaktionsprodukte der Polymerasekettenreaktion.
- 35 **20.** Verfahren nach Anspruch 19.

dadurch gekennzeichnet, daß

die Tumorzellen Magenkarzinomzellen sind.

- 21. Verwendung eines Oligopeptids nach Anspruch 16 oder 17 zur Herstellung eines Arzneimittels zur Immuntherapie von Tumoren.
- 22. Verwendung nach Anspruch 22 zur Immuntherapie von Magenkarzinomzellen.

45

40

50

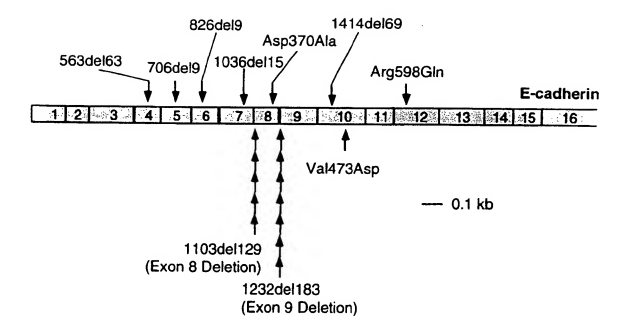


Abb. 1. E-Cadherin Mutationen im diffusen Magenkarzinom sind typischerweise in-frame Deletionen.

Mutationen sind wie folgt dargestellt: ein Pfeil bedeutet eine gefundene Mutation; die translatierte E-cadherin Sequenz ist in grau dargestellt; numerierte Kästchen bedeuten Exons; eine Aminosäure gefolgt von einer Codonposition bedeutet "Missense Mutation"; eine Zahl ohne Präfix steht für die Lokalisation einer Deletion (del), wobei die Zahl nach "del" die Anzahl der fehlenden Basenpaare darstellt.

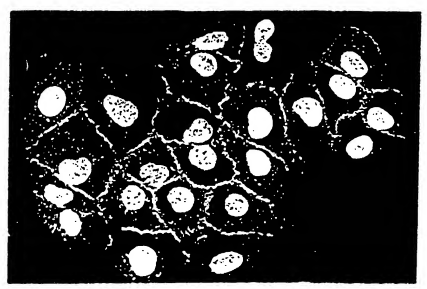


Abb.2. Immunfluoreszenz. Mutiertes E-cadherin Protein (Exon 9-Deletion) ist an den Zellgrenzen (helle Linien) von transfizierten Zellen nachweisbar (s. Text)



Abb. 3

IMMUNELEKTRONENMIKROSKOPIE. Mutiertes E-cadherin Protein (Pfeile) ist an der Membran von transfizierten Zellen nachweisbar (s. Text).

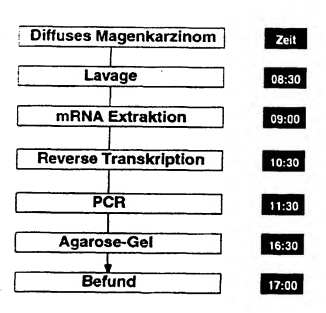


Abb. 4. E-Cadherin Schnelldiagnostik

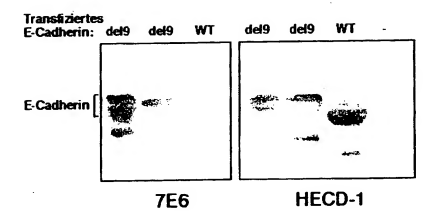


Abb. 5

WESTERN BLOT MIT MUTATIONS-SPEZIFISCHEM E-CADHERIN ANTIKÖRPER 7E6.

Im Gegensatz zum nicht mutations-spezifischen E-Cadherin Antikörper HECD-1, erkennt der mutations-spezifische Antikörper 7E6 ausschließlich mutiertes E-Cadherin Protein.

del9, Exon 9-deletiertes E-Cadherin; WT. Wildtyp;
- nicht transfiziert.



Abb. 6

IMMUNHISTOCHEMIE MIT MUTATIONS-SPEZIFISCHEM E-CADHERIN ANTIKÖRPER 7E6.

Der mutations-spezifische Antikörper 7E6 erkennt ausschließlich Tumozellen (Pfeile) eines diffusen Magen-karzinoms. Nicht tumoröse Drüsen (Pfeilköpfe) werden nicht markiert.



Europäisches Patentamt

European Patent Office

Office européen des brevets



(11) **EP 0 821 060 A3**

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

- (88) Veröffentlichungstag A3: 27.06.2001 Patentblatt 2001/26
- (43) Veröffentlichungstag A2: 28.01.1998 Patentblatt 1998/05
- (21) Anmeldenummer: 97112623.0
- (22) Anmeldetag: 23.07.1997
- (84) Benannte Vertragsstaaten:
 AT BE CH DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU MC
 NL PT SE
- (30) Priorität: 24.07.1996 DE 19629938
- (71) Anmelder: GSF-Forschungszentrum für Umwelt und Gesundheit, GmbH 85764 Oberschleissheim (DE)
- (72) Erfinder:
 - Höfler, Heinz, Prof. Dr. 81675 München (DE)

- (51) Int CI.7: **C12N 15/12**, C07K 14/705, C07K 1/06, C07K 16/30, C12Q 1/68, C12N 5/10, C12N 5/20, G01N 33/574, A61K 39/395, A01K 67/027
 - Becker, Karl-Friedrich, Dr. 85748 Garching b. München (DE)
 - Kremmer, Elisabeth, Dr. 85354 Freising (DE)
 - Eulitz, Manfred, Dr. 81677 München (DE)
 - Schuhmacher, Christoph, Dr. 80639 München (DE)
- (74) Vertreter: Reinhard Skuhra Weise & Partner Postfach 44 01 51 80750 München (DE)
- (54) E-Cadherin-Mutationen als Grundlage zur Diagnostik und Therapie humaner maligner Tumoren
- (57) Es werden monoklonale Antikörper beschrieben. die zum spezifischen Nachweis von diffusen Magenkarzinomen geeignet sind. In weiteren Ausfüh-

rungsformen werden therapeutische und diagnostische Mittel zum Nachweis und zur Therapie von diffusen Magenkarzinomen beschrieben.



EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung EP 97 11 2623

	EINSCHLÄGIGE	DOKUMENTE		
Kategorie	Kennzeichnung des Dokum der maßgebliche	ents mit Angabe, soweit erforderlich. n Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Inl.Ci.6)
X	H. HÖFLER ET AL.: carcinogenesis. New diagnosis and thera molecular biology." 1996 , MONDUZZI EDI XP000979466 * Seite 93 ~ Seite	strategies of pyon the basis of TORE , BOLOGNA, ITALIEN	1-3,5-7, 13-15	C12N15/12 C07K14/705 C07K1/06 C07K16/30 C12Q1/68 C12N5/10 C12N5/20 G01N33/574
A		-07-15), Seiten 873	1-7, 13-15	A61K39/395 A01K67/027
A	DE 41 10 405 A (W. I 1. Oktober 1992 (199 * das ganze Dokument	92-10-01)	1-7, 13-15	RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int.CI.6)
A	WO 94 11401 A (UNIVE 26. Mai 1994 (1994-6 * das ganze Dokument	05-26)	1-7, 13-15	C07K
P,X	to open novel clinic Progress in gastric J. Siewert et al.	ntibody in gastric r a multi-center study cal avenues." In: research, Band 1, Eds. FORE , BOLOGNA, ITALIEN 431 *	1-3,5-7, 13-15	
		-/		
Der vo		le für alle Patentansprüche erotellt		
	Recherchenort	Abschlußdatum der Recherche		Prüfer
	DEN HAAG	8. Februar 2001	NOO1	IJ, F

X : von besonderer Bedeutung allein betrachtet
 Y : von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer anderen Veröffentlichung derselben Kategorie
 A : technologischer Hintergrund
 O : nichtschriffliche Offenbarung
 P : Zwischenfiteratur

T: der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze E: älteres Patentdokument, das jedoch erst am oder nach dem Anmekledatum veröffentlicht worden ist D: in der Anmoklung angeführtes Dokument L: aus anderen Gründen angeführtes Dokument

[&]amp; : Mitglied der gleichen Patenttamitie, übereinstmmendes Dokument



Nummer der Anmeldung

EP 97 11 2623

GEBÜHRENPFLICHTIGE PATENTANSPRÜCHE
Die vorliegende europäische Patentanmeldung enthielt bei ihrer Einreichung mehr als zehn Patentansprüche.
Nur ein Tell der Anspruchsgebühren wurde innerhalb der vorgeschriebenen Frist entrichtet. Der vorliegende europäische Recherchenbericht wurde für die ersten zehn sowie für jene Patentansprüche erstellt, für die Anspruchsgebühren entrichtet wurden, nämlich Patentansprüche:
Keine der Anspruchsgebühren wurde innerhalb der vorgeschriebenen Frist entrichtet. Der vorliegende europälsche Recherchenbericht wurde für die ersten zehn Patentansprüche erstellt.
MANGELNDE EINHEITLICHKEIT DER ERFINDUNG
Nach Auffassung der Recherchenabteilung entspricht die vorliegende europäische Patentanmeldung nicht den Anforderungen an die Einheitlichkeit der Erfindung und enthält mehrere Erfindungen oder Gruppen von Erfindungen, nämlich:
Siehe Ergänzungsblatt B
Alle weiteren Recherchengebühren wurden innerhalb der gesetzten Frist entrichtet. Der vorliegende europäische Recherchenbericht wurde für alle Patentansprüche erstellt.
Da für alle recherchierbaren Ansprüche die Recherche ohne einen Arbeitsaufwand durchgeführt werden konnte, der eine zusätzliche Recherchengebühr gerechtfertigt hätte, hat die Recherchenabteilung nicht zur Zahlung einer solchen Gebühr aufgefordert.
Nur ein Teil der weiteren Recherchengebühren wurde innerhalb der gesetzten Frist entrichtet. Der vorliegende europäische Recherchenbericht wurde für die Teile der Anmeldung erstellt, die sich auf Erfindungen beziehen, für die Recherchengebühren entrichtet worden sind, nämlich Patentansprüche:
Keine der weiteren Recherchengebühren wurde innerhalb der gesetzten Frist entrichtet. Der vorliegende europäische Recherchenbericht wurde für die Telle der Anmeldung erstellt, die sich auf die zuerst in den Patentansprüchen erwähnte Erfindung beziehen, nämlich Patentansprüche:
1-7,13-15



EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung EP 97 11 2623

	EINSCHLÄGIGE			
Kategorie	Kennzeichnung des Dokume der maßgeblichen	nts mit Angabe, soweit erforderlich, Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int.CL.6)
P,X	et al."	strategies of y on the basis of In: Progress in nd 1, Eds. J. Siewert ORE , BOLOGNA, ITALIEN	1-3,5-7, 13-15	
				RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int.Cl.6)
	liogende Recherchenbericht wurde Recherchenort DEN HAAG	für alle Patentansprüche orstellt Abschlußdahum der Recherche 8. Februar 2001	NOON	Prüler J, F
X ; von b Y ; von b ander A ; techn O ; nicht	TEGORIE DER GENANNTEN DOKUME besonderer Bedeutung alein betrachtet besonderer Bedeutung in Verbindung mit en Veröffentlichung derselben Kategorie sologischer Hintergrund schriftliche Offenbarung shenitteratur	E : älteres Patentdoku nach dem Anmelde t einer D : in der Anmeldung :	unde liegende Th ment, das jedoch idatum veröffentli angeführtes Doku ien angeführtes E	eorien oder Grundsätze erst am oder cht wurden ist ment lokument



MANGELNDE EINHEITLICHKEIT DER ERFINDUNG ERGÄNZUNGSBLATT B

Nummer der Anmeldung

EP 97 11 2623

Nach Auffassung der Recherchenabteilung entspricht die vorliegende europäische Patentanmeldung nicht den Anforderungen an die Einheitlichkeit der Erfindung und enthält mehrere Erfindungen oder Gruppen von Erfindungen, nämlich:

I. Ansprüche: 1-7,13-15

Monoklonale Antikörper, die spezifisch gegen diejenigen Aminosäuresequenzen von mutiertem E-cadherin gerichtet sind, die durch In-frame-Mutationen auf DNA-Ebene entstanden sind, und deren Verwendung zum Nachweis, zur Diagnostik und zur Therapie von Magenkarzinomzellen.

2. Ansprüche: 8,9,19,20

Primer für PCR-Verfahren zur Amplifikation von DNA und cDNA-Sequenzen von mutierten Exon-Bereichen von E-Cadherin, die so ausgewählt sind, dass sie spezifisch die mutierten Sequenzen einschliessen, die durch In-frame-Mutationen auf DNA-Ebene entstanden sind, und deren Verwendung zum Nachweis von Tumorzellen.

3. Ansprüche: 10-12,16,17

DNA-Oligonukleotide dadurch gekennzeichnet, dass sie zumindest für denjenigen Aminosäuresequenzen eines Oligopeptide kodieren, der durch Deletion oder Aminosäureaustausch im Vergleich zu wt-E-Cadherin entstanden ist, und ein therapeutisches oder diagnostisches Mittel, dass dieses DNA-Oligonukleotide enthält.

4. Ansprüche: 18.21.22

Oligopeptide, dadurch gekennzeichnet, dass es zumindest denjenigen Sequenz-Bereich aus einem oder mehreren Aminosäuresequenzen enthält, der durch Deletion oder Aminosäureaustausch im Vergleich zu wt-E-Cadherin entstanden ist, und dessen Verwendung zur Immuntherapie von Magenkarzinomzellen.